This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁶:

C12N 15/30, C07K 14/445, A61K 39/015,
C12N 15/86, C07K 16/20, G01N 33/569,
C12N 5/24

(11) Numéro de publication internationale:

WO 97/30159

- [6

(43) Date de publication internationale:

21 août 1997 (21.08.97)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR97/00291

(22) Date de dépôt international:

14 février 1997 (14.02.97)

(30) Données relatives à la priorité:

96/01821

14 février 1996 (14.02.96)

FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): INSTITUT PASTEUR [FR/FR]; 25-28, rue du Docteur-Roux, F-75724 Paris Cédex 15 (FR).

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf FR US): NEW YORK UNIVERSITY [US/US]; Medical Center, 550 First Avenue, New York, NY 10016 (US).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): LONGACRE-ANDRE, Shirley [FR/FR]; 11, rue d'Assas, F-75006 Paris (FR). ROTH, Charles [US/FR]; c/o Rimond, Agnès, 18, rue Geneviève-Couturier, F-92500 Rueil-Malmaison (FR). NATO, Faridabano [FR/FR]; 65, rue Mirabeau, F-92160 Antony (FR). BARNWELL, John, W. [US/US]; Apartment 10D, 3 Washington Square Village, New York, NY 10012 (US). MENDIS, Kamini [LK/LK]; Kynsey Road, P.O. Box 271, Columbo 8 (LK).

(74) Mandataires: GUTMANN, Ernest etc.; Ernest Gutmann-Yves Plasseraud S.A., 3, rue Chauveau-Lagarde, F-75008 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AU, CA, CN, JP, KP, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, Fl, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publiée

Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport.

(54) Title: RECOMBINANT PROTEIN CONTAINING A C-TERMINAL FRAGMENT OF PLASMODIUM MSP-1

(54) Titre: PROTEINE RECOMBINANTE CONTENANT UN FRAGMENT C-TERMINAL DE MSP-1 TDE PLASMODIUM

(57) Abstract

The invention relates to a recombinant protein fabricated in a baculovirus system, of which the essential constitutive polypeptide sequence is that of a C-terminal fragment of 42 kilodaltons (p42) of the surface protein 1 (protein MSP-1) of the merozoite form of a parasite of the *Plasmodium* type, particularly *Plasmodium falciparum*, which is infectious for humans, said p42 fragment being particularly deleted of its region II and, if necessary, also of its region III. Said recombinant protein is applicable to the production of vaccines against malaria.

(57) Abrégé

L'invention concerne une protéine recombinante, fabriquée dans un système à baculovirus, dont la séquence polypeptidique constitutive essentielle est celle d'un fragment C-terminal de 42 kilodaltons (p42) de la protéine 1 de surface (protéine MSP-1) de la forme mérozoîte d'un parasite du type *Plasmodium*, en particulier *Plasmodium falciparum*, infectieux pour l'Homme, ce fragment p42 étant particulièrement délété de sa région II et, le cas échéant, aussi de sa région III. Cette protéine recombinante est applicable à la production de vaccins contre la malaria.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Arménie	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
AT	Autriche	GE	Géorgie	MX	Mexique
ΑU	Australie	GN	Guinée	NE	Niger
BB	Barbade	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BE	Belgique	HU	Hongrie	NO	Norvège
BF	Burkina Paso	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BG	Bulgarie	IT	Italie	PL	Pologne
BJ	Bénin	JP	Japon	PT	Portugal
BR	Brésil	KE	Kenya	RO	Roumanie
BY	Bélarus	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CA	Canada	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CF	République centrafricaine		de Corée	SE	Suede
CG	Congo	KR	République de Corée	SG	Singapour
CH	Suisse	KZ	Kazakhstan	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	и	Liechtenstein	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
CN	Chine	LR	Libéria	SZ	Swaziland
CS	Tchécoslovaquie	LT	Lituanie	TD	Tchad
CZ	République tchèque	LU	Luxembourg	TG	Togo
DE	Allemagne	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DK	Danemark	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
EE	Estonie	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	UG	Ouganda
FI	Finlande	ML	Mali	us	Etats-Unis d'Amérique
FR	France	MN	Mongolie	UZ	Ouzbékistan
GA	Gabon	MR	Mauritanie	VN	Viet Nam

PCT/FR97/00291

10

15

20

25

30

1

PROTEINE RECOMBINANTE CONTENANT UN FRAGMENT C-TERMINAL DE MSP-1 TDE PLASMODIUM

L'invention concerne de nouveaux principes actifs de vaccins dérivés de la protéine majeure de surface de formes mérozoïtes d'un plasmodium infectieux pour des mammifères, notamment l'homme, plus généralement connue sous la désignation MSP-1.

Cette protéine a déjà fait l'objet d'études nombreuses. Elle est synthétisée dans le stade schizonte des parasites du type *Plasmodium*, notamment *Plasmodium falciparum*, et est exprimée sous forme de l'un des constituants majeurs de la surface des mérozoïtes aussi bien pendant le stade hépatique que pendant le stade érythrocytique du paludisme (1, 2, 3, 4). En raison du caractère prédominant et de la conservation dans toutes les espèces de *Plasmodium* connues de cette protéine, il a été suggéré qu'elle pourrait représenter un candidat pour la constitution de vaccins anti-paludiques (5, 6).

Il en a encore été de même pour des fragments de cette protéine, particulièrement des produits naturels de clivage dont l'on observe la formation, par exemple au cours de l'invasion par le parasite des érythrocytes de l'hôte infecté. Parmi, ces produits de clivage, on relèvera le fragment C-terminal ayant un poids moléculaire de 42 kDa (7,8) qui est à son tour clivé une nouvelle fois en un fragment N-terminal ayant un poids moléculaire apparent conventionnel de 33 kDa et en un fragment C-terminal ayant un poids moléculaire apparent conventionnel de 19 kDa (9) qui reste normalement fixé à la membrane du parasite au terme des

modifications dont il est lui-même l'objet, par l'intermédiaire de groupes du type glycosylphosphatidylinositol (GPI) (10, 11).

On le retrouve encore au stade anneau précoce du cycle de développement intraérythrocytique (15, 16), d'où les observations qui ont été faites que ce fragment de 19 kDa pourrait jouer un rôle non encore connu, mais sans doute essentiel dans les processus réinvasifs. De là découlent les hypothèses déjà formulées dans le passé que cette protéine pourrait constituer une cible particulièrement efficace pour d'éventuels vaccins.

10

15

5

Il sera entendu que les références souvent faites dans ce qui suit à des protéines p42 et p19 issues d'un certain type de *Plasmodium* s'entendent comme se rapportant aux produits de clivage C-terminaux correspondants de la protéine MSP-1 de ce *Plasmodium*, ou, par extension, à des produits contenant sensiblement les mêmes séquences en acides aminés, obtenus par recombinaison génétique ou par synthèse chimique selon les techniques classiques, par exemple par synthétiseur de type « Applied System » ou par synthèse sur phase solide de type « Merrifield ». Pour la commodité du langage, les références à des « p42 » et « p19 » obtenues par des techniques comportant au moins une étape de génie génétique.

20

25

Devant la difficulté d'obtenir des quantités importantes de parasites pour *P.falciparum* et l'impossibilité de cultiver *P.vivax in vitro*, il est devenu évident que le seul moyen de produire un vaccin antipaludique nécessite un recours aux techniques permettant l'utilisation des peptides ou protéines recombinantes. Mais, le MSP-1 est très difficile à produire en entier à cause de sa grande taille d'environ 200 kDa, un fait qui a conduit les chercheurs à s'intéresser à la partie C-terminale dont la fonction, encore inconnue, est vraisemblablement la plus importante.

WO 97/30159 PCT/FR97/00291

Au titre, des protéines recombinantes concernant la partie Cterminale de MSP-1 de *P.falciparum*, qui ont été produites et testées chez le singe (12, 40, 41), on mentionnera :

- une p19 fusionnée avec une glutathione-S-transférase produite dans E.coli (40),
- une p42 fusionnée avec une glutathione-S-transférase produite dans E.coli;
- une p19 fusionnée avec un polypeptide issu d'une anatoxine tétanique et porteur d'épitopes de cellules T auxiliaires produites dans S.cerevisiae (12),
- une p42 produite dans un système baculovirus (41).

5

10

15

20

25

30

Une composition contenant la proteine de fusion p19 avec une glutathione-S-transférase produite dans *E.coli* en association avec alun ou liposomes n'a pas exercé d'effet protecteur sur aucun des six singes *Aotus nancymai* vaccinés (40).

Une composition contenant la protéine de fusion p42 avec une glutathione-S-transférase produite dans *E.coli* en association avec un adjuvant complet de Freund n'ont pas exercé d'effet protecteur dans les deux types de singes *Aotus* (*A.nancymai* et *A.vociferans*) auxquels elles avaient été administrées. La protéine p19 produite dans *S.cerevisiae* a exercé un effet protecteur dans deux singes *Aotus* de type *A.nancymai* (12). Par contre elle n'a pas exercé d'effet protecteur dans deux singes *Aotus* de type *A.vociferans*.

Certains chercheurs (Chang et al.) ont également rapporté des essais d'immunisation réalisés chez le lapin avec une protéine recombinante p42 produite dans un système baculovirus et contenant une séquence d'acides aminés en commun avec *P.falciparum* (18). Ainsi ces derniers auteurs indiquent-ils que cette p42 recombinante se comporte chez le lapin sensiblement de la même façon que la protéine MSP-1 recombinante entière (gp195). Cette protéine p42 en association avec un

10

15

20

25

30

adjuvant complet de Freund a fait l'objet d'un essai de vaccination dans un primate non-humain susceptible à l'infection par *P.falciparum.*, *Aotus, lemurinus grisemembra* (40). Les résultats montrent que 2 sur 3 animaux ont été complètement protégés et le troisième, bien que montrant une parasitémie semblable aux contrôles, avait une période latente plus longue. Il est néanmoins hasardeux de conclure au caractère protecteur chez l'homme des anticorps ainsi induits à l'encontre des parasites euxmêmes. Rappelons en effet qu'il n'existe pas actuellement de modèles expérimentaux très satisfaisants chez le primate pour *P. vivax* et *P.falciparum*. Le modèle *Saimiri*, qui a été développé pour *P.falciparum* et *P.vivax*, et le modèle *Aotus* pour *P.falciparum*, sont des systèmes artificiels, nécessitant l'adaptation de souches de parasite et souvent la splénectomie des animaux pour obtenir des parasitémies significatives. En conséquence, les résultats de vaccination provenant de ces modèles ne peuvent avoir qu'une valeur prédictive limitée pour l'Homme.

Outre que l'on peut donc s'interroger sur ce que serait un taux réel de vaccination susceptible d'être éventuellement obtenu avec de telles protéines recombinantes, la présence dans les p42 issues des Plasmodiums de la même espèce, et plus particulièrement dans les p33 correspondantes, de régions hypervariables pourraient rendre aléatoires en de nombreux cas l'efficacité immunoprotectrice des anticorps induits chez des personnes vaccinées par une p42 issue d'une souche de Plasmodium à l'encontre d'une infection par d'autres souches de la même espèce (13).

Le polymorphisme important des régions centrales de la p42 pourrait même jouer un rôle significatif dans l'échappement immunitaire, souvent observé pour ce type de parasites.

Mais il s'avère que les p42 issues de divers *Plasmodiums* infectieux pour l'homme comportent des régions hypervariables se concentrant principalement dans leurs régions III, et plus encore dans leurs régions II respectives : voir la publication de Longacre, S. (13) dans laquelle les

10

15

20

25

30

séquences des p42 de *P. cynomolgy*, *P. vivax* (Belem) et *P. vivax* (Sal-I) ont été mises en alignement. La séquence « consensus » de la **figure 4** jointe ajoutée aux séquences des p42 de ces trois parasites en témoigne.

On se rapportera à l'article de Longacre, S. (13) dans lequel sont exposées les conditions dans lesquelles lesdites régions ont été déterminées. Il est remarqué que la figure 4 jointe n'est autre qu'une reproduction de la figure 1 de l'article de Longacre. Le lecteur est donc invité à se reporter à la légende de cette figure. Celle-ci fait également apparaître les tailles relatives des quatre régions de la p42 (la région IV correspondant à la séquence de la p19) exprimées en pourcentages vis-à-vis de la taille de la séquence codante de la p42 en son entier.

Comme cela découle également de la figure 4 de la présente demande, les pourcentages d'homologie sont élevés entre les séquences des régions I des *P.cynomolgi* et *P.vivax* : 84% dans la région I, 86% dans la région IV. En revanche, ce pourcentage d'homologie décroît fortement dans la région III (69%) et plus encore dans la région II (47%).

Un premier objectif de l'invention est par conséquent de fournir des principes actifs de vaccins issus de la p42 davantage capables de protéger l'hôte contre l'échappement immunitaire dont il était question ci-dessus.

Il va de soi que la fragmentation de la p42 qui vient d'être envisagée peut également être étendue à *P.falciparum*, le parasite principalement responsable de formes aiguës du paludisme chez l'homme, et cela d'autant plus que les localisations des zones séparant les régions I, II, III et IV des séquences constitutives de *P.cynomolgi* et des deux variétés de *P.vivax* ont été déterminées par analogie avec des sites correspondants, identifiés au préalable dans *P.falciparum*, comme cela a été décrit par (34) (35).

L'invention concerne plus particulièrement des compositions vaccinantes contre un parasite du type *Plasmodium* infectieux pour l'homme, contenant à titre de principe actif une protéine recombinante

10

15

20

25

30

glycosylée ou non, dont la séquence polypeptidique constitutive essentielle est celle :

- soit de la p42 dont ont été délétées la région II et, le cas échéant, tout ou partie de la région III;
- soit d'une partie de ce fragment dès lors qu'elle est apte aussi à induire une réponse immune capable d'inhiber une parasitémie in vivo par le parasite correspondant;
 - soit d'un peptide immunologiquement équivalent à ce fragment p42 ou à la susdite partie de ce fragment, et

cette protéine recombinante comportant en outre des épitopes conformationnels instables en milieu réducteur et constituant, de préférence, la majorité des épitopes reconnus par des antisérums humains formés contre le Plasmodium correspondant.

L'invention concerne donc plus particulièrement une protéine recombinante, glycosilée ou non issue de la p42 et contenant à la fois les parties essentielles de la région I et la région IV définie ci-dessus pour la constitution de compositions immunogènes, notamment de vaccins.

La susdite protéine recombinante, glycosylée ou non, contient le cas échéant aussi la partie conservée de la région III qui se situe du côté C-terminal de la p33, proche de la p19, en particulier celle qui s'étend entre les acides aminés 255 à 273, ou plus particulièrement encore entre les acides aminés 255 à 270 (voir numérotation de la séquence consensus de la figure 4).

En d'autres termes tout ou partie peu conservée de la région III peut être délatée de la partie N-terminale de la région III.

Pour la commodité du langage, il sera souvent fait référence dans ce qui suite à une « p42 partiellement délétée » pour désigner la p42 modifiée, selon ce qui a été défini ci-dessus.

La présence dans ce principe actif des susdits épitopes conformationnels pourrait jouer un rôle important dans l'efficacité protectrice qu'il est susceptible de conférer à l'hôte vacciné. On les

retrouve tout particulièrement dans les principes actifs présentant par ailleurs les autres caractéristiques définies ci-dessus, lorsqu'ils ont été produits dans un système vecteur baculovirus. S'il en est besoin, il est mentionné ci-après que par l'expression « système de vecteur baculovirus » on entend l'ensemble que constitue le vecteur type baculovirus lui-même et les lignées cellulaires, notamment cellules d'insectes transfectables par un baculovirus modifié par une séquence à transférer dans ces lignées cellulaires avec pour résultat l'expression de cette séquence transférée. Des exemples préférés de ces deux partenaires du système baculovirus, ont été décrits dans l'article de Longacre et al. (19). C'est le même système qui a été utilisé dans les exemples qui suivent. Il va naturellement de soi que des variants, tant du baculovirus que des cellules infectables par ce baculovirus peuvent être utilisés en lieu et place de celui qui a été choisi.

15

10

5

Le caractère instable en milieu réducteur de ces épitopes conformationnels peut être mis en évidence, notamment par le test décrit plus loin dans les exemples, notamment en présence de β-mercaptoéthanol.

20

25

De ce point de vue, des protéines recombinantes dérivées de la p42 recombinante produite par S. Longacre et al. (14) peuvent être mises en oeuvre dans de tels compositions. Il est rappelé que S. Longacre et al. réussirent à produire une p19 recombinante issue de la MSP-1 de *P.vivax* dans un système vecteur à baculovirus contenant une séquence nucléotidique codant pour la p19 de *Plasmodium vivax*, en particulier par transfection de cultures de cellules d'insectes [lignée de *Spodoptera frugiperda* (*Sf9*)] avec des baculovirus vecteurs contenant, sous le contrôle du promoteur de la polyhédrine, une séquence codant pour les fragments peptidiques définis ci-dessous, dont les séquences étaient placées dans l'ordre suivant dans le vecteur baculovirus utilisé:

PCT/FR97/00291

- fragment 5'-terminal de 35 paires de bases de la séquence signal de la polyhédrine, dont avait été muté (en ATT) le codon méthionine d'initiation de l'expression de cette protéine;
- un fragment 5'-terminal nucléotidique codant pour un peptide de 32 acides aminés correspondant à la partie N-terminale de MSP-1, y compris le peptide signal de MSP-1;
- soit une séquence nucléotidique codant pour la p19, soit une séquence codant pour la p42 de la protéine MSP-1 de *Plasmodium* vivax, ces séquences étant aussi, selon le cas, soit pourvues (formes « ancrées »), soit dépourvues (formes solubles) des régions d'extrémité 3' de ces séquences de nucléotides dont les produits d'expression C-terminaux extrêmes sont réputés jouer un rôle essentiel dans l'ancrage de la protéine finale p19 sur la membrane du parasite;

2 codons stop TAA.

5

10

15

20

25

30

Pour la p42, les séquences dérivées de la région C-terminale de MSP-1 s'étendaient par conséquent de l'acide aminé Asp 1325 à l'acide aminé Leu 1726 (forme ancrée) ou à l'acide aminé Ser 1705 (forme soluble) et pour la p19, les séquences s'étendaient de l'acide aminé lle 1602 à l'acide aminé Leu 1726 (forme ancrée) ou à l'acide aminé Ser 1705 (forme soluble), étant entendu que les séquences en acides aminés complètes de p42 et p19 dont les acides aminés initiaux et terminaux ont été indiqués dans ce qui précède découlent du gène de l'isolat Belem de *P. vivax* qui a été séquencé (20).

Des résultats semblables ont été obtenus en mettant en oeuvre dans les mêmes systèmes de vecteurs des séquences nucléotidiques codant pour la p19 et la p42 de *Plasmodium cynomolgi*. *P.cynomolgi* présente un double intérêt : c'est une espèce parasitaire très proche de *P.vivax*, qui est très infectieuse pour le macaque très proche de *P.vivax*. Il peut aussi infecter l'Homme. On a également accès à des hôtes naturels de *P.cynomolgi*, les singes rhésus et les singes toques, pour tester

10

15

20

25

30

l'efficacité de protection du MSP-1 de *P.cynomolgi* dans des systèmes naturels. Le singe rhésus est considéré comme une des espèces les plus représentatives des réactions immunitaires chez l'Homme.

En particulier, on a obtenu d'excellents résultats dans des essais de vaccination réalisés chez le singe toque avec deux polypeptides recombinants: la p42 et la p19 solubles, dérivées de *P.cynomolgi*, respectivement produites dans un système baculovirus et purifiées sur colonne d'affinité avec des anticorps monoclonaux reconnaissant les régions correspondantes de la protéine MSP-1 native. Les observations suivantes ont été faites: les six singes immunisés avec le seul p19 (trois singes) et le 19 et p42 ensemble (3 singes) ont tous témoigné d'une immunité presque stérile après infection d'épreuve. Les résultats obtenus chez les trois singes immunisés avec le p42 ont été moins significatifs. Deux d'entre eux se sont comportés comme les précédents, mais si le troisième a manifesté une parasitémie moins importante que des témoins immunisés avec un tampon PBS en présence de l'adjuvant de Freund (3 singes) ou non immunisés (3 singes), elle n'en n'était pas moins patente.

Les résultats des essais particulièrement efficaces réalisés chez le macaque avec des polypeptides recombinants produits dans un système baculovirus mettant en oeuvre une p42, en association avec une p19 recombinante de *P.cynomolgi*, établissent que des polypeptides recombinants contenant respectivement des p42 recombinantes issus d'autres *Plasmodiums* doivent se comporter de la même manière. Ces essais sont « plus parlants » pour le paludisme chez l'Homme que les résultats d'essais réalisés avec *P.vivax* ou *P.falciparum* dans leurs « hôtes artificiels ».

Les protéines recombinantes de baculovirus, dérivées d'une partie C-terminale de MSP-1 (p42), et plus particulièrement les p42 partiellement délétées, ont un effet protecteur antipaludique très significatif dans un système naturel, qui constitue le modèle d'évaluation de l'effet protecteur de MSP-1 le plus représentatif pour l'homme.

10

15

20

25

30

L'effet protecteur obtenu pourrait être d'autant meilleur que la p42 partiellement délétée est dépourvue de la région hypervariable de la partie N-terminale du p42, dont l'effet peut être délétère dans des situations naturelles dans lesquelles le sujet vacciné est confronté à un polymorphisme important.

Mais la délétion de la région II et de tout ou partie de la région III conduit normalement à des résultats meilleurs. Il est clair que l'homme du métier n'éprouverait aucune difficulté à réaliser des protéines de fusion entre des régions I et IV des p42 correspondantes, voire même entre une région I et une région IV provenant respectivement de deux p42 issues de deux variétés différentes de *Plasmodium*. Il va naturellement de soi que ces protéines de fusion peuvent aussi contenir des éléments de liaison correspondant encore à des parties de la région III, de préférence de la région III, choisies de préférence parmi les mieux conservées. A titre d'exemple, on mentionnera la séquence polypeptidique C-terminale de la p33, lorsqu'elle est présente, comprend moins de 50 résidus d'acides aminés, voire même moins de 35, ou même moins de 10 résidus d'acides aminés.

Cela étant, la séquence polypeptidique de la protéine p42 partiellement délétée peut ne pas comporter la totalité de la séquence codant pour la p19 (ou de la région IV), naturellement sous réserve que cette dernière conserve la capacité d'induire des anticorps protecteurs contre le parasite. En particulier la susdite « partie de fragment a un poids moléculaire de 10 à 25 kDa, notamment de 10 à 15 kDa. De préférence, cette partie de fragment polypeptidique contient au moins l'une des deux régions EGF (abréviation de l'expression anglaise « Epidermal Growth Factor »).

Naturellement les mêmes observations valent pour la région I de la protéine recombinante selon l'invention.

Il est clair que l'homme du métier est à même de faire la différence entre les fragments actifs et ceux qui cesseraient de l'être, notamment de WO 97/30159 PCT/FR97/00291

façon expérimentale en produisant des vecteurs modifiés contenant, par exemple, des insérats comportant des parties de la p42 et notamment de la p42 délétée, de longueurs différentes, respectivement produits à partir de la séquence codante pour la p42, le cas échéant, partiellement délétée, par réaction avec des enzymes de restriction appropriés, ou encore des enzymes exonucléolytiques qui auraient été maintenus au contact du fragment codant pour la p42 initiale, le cas échéant, partiellement délétée pendant des temps variables; la capacité des produits d'expression de ces insérats dans des cellules eucaryotes correspondantes, notamment des cellules d'insectes, transformées par les vecteurs modifiés correspondants, à exercer un effet protecteur, pouvant alors être testée, notamment dans les conditions expérimentales qui seront décrites plus loin, à propos des exemples. En particulier, les produits d'expression de ces insérats doivent être aptes à inhiber une parasitémie induite *in vivo* par le parasite correspondant entier.

De même, l'invention inclut toutes compositions immunogènes, voire vaccinantes dans lesquelles la séquence polypeptidique constitutive essentielle du principe actif serait constitué d'un peptide capable d'induire une réponse immunologique de type cellulaire et/ou humorale équivalente à celle produite par la protéine partiellement délétée telle que définie cidessus, dès lors que l'addition, la délétion ou la substitution dans sa séquence de certains acides aminés par d'autres n'entraîneraient pas une modification importante de la capacité du peptide ainsi modifié -ci-après appelé « peptide immunologiquement équivalent »- à aussi inhiber la susdite parasitémie.

La p42 partiellement délétée peut naturellement aussi être associée que ce soit du côté N-terminal ou du côté C-Terminal ou par l'intermédiaire d'une liaison peptidique, à un autre fragment de protéine plasmodiale ayant un potentiel vaccinant comme par exemple une protéine (« Duffy Binding Protein » de P. vivax (29) ou EBA-175 de P. falciparum (30) et (31) dont une région est spécifiquement riche en cystèine), sous réserve que

10

15

20

25

30

ne soit pas altérée, au contraire amplifiée, sa capacité d'inhiber une parasitémie normalement introduite in vivo par le parasite correspondant.

Le fragment codant pour la p42 partiellement délétée ou une partie de celle-ci, peut contenir également, en amont de son extrémité N-terminale, une séquence peptidique encore différente, par exemple un fragment C-terminal du peptide signal de la protéine MSP-1. Cette séquence comprend de préférence moins de 50 acides aminés, par exemple de 10 à 35 acides aminés.

Ces observations s'étendent de la même façon à des p42 partiellement délétées issues d'autres *Plasmodium*, en particulier *P.falciparum*, l'espèce dominante des parasites, responsable d'une des formes les plus graves de paludisme.

Mais les techniques rappelées ci-dessus pour la production dans un système de baculovirus d'une p42 recombinante issue de *P.vivax* ou *P.cynomolgi* sont difficilement transposables telles quelles à la production d'une p42 recombinante de *P.falciparum* avec un rendement satisfaisant, ne fût-ce que pour obtenir des quantités appréciables autorisant la réalisation d'essais d'immunoprotection.

L'invention fournit également un procédé remédiant en grande partie à cette difficulté. Il devient aussi possible d'obtenir des rendements beaucoup plus importants en p42 de *P.falciparum*—et d'autres plasmodiums lorsque l'on rencontre des difficultés semblables— en mettant en oeuvre une séquence nucléotidique synthétique de substitution à la séquence nucléotidique naturelle codant pour la p42 de *Plasmodium falciparum* dans un vecteur d'expression d'un système baculovirus, cette séquence nucléotidique synthétique codant pour la même p42, mais étant caractérisée par une proportion de nucléotides G et C plus élevée que dans la séquence nucléotidique naturelle.

Il et clair pour l'homme du métier que ce résultat peut être obtenu en tirant profit à la fois de sa capacité de synthétiser des ADNs par synthèse nucléotidique et de choisir parmi les possibilités que lui offre le code

génétique, de substituer, chaque fois que le code génétique l'autorise, des codons synthétiques ayant des teneurs en C et/ou en G plus élevées que les codons naturels qui, au sein des séquences natives codant pour les p42 natives correspondantes, codent pour le même acide aminé.

5

Il va de soi que les mêmes observations étendent leurs effets à des p42 dont des séquences ont été partiellement délétées comme défini plus haut.

l'expression dans un système baculovirus d'une séquence nucléotidique

codant pour une p42, partiellement délétée ou non, était apparemment liée

à une compatibilité améliorée des codons successifs de la séquence nucléotidique à exprimer avec la « machinerie cellulaire » des cellules

hôtes transformables par des baculovirus, à l'instar de ce qui est observé

pour les séquences nucléotidiques naturelles normalement contenues

dans ces baculovirus et exprimées dans les cellules hôtes infectées ; d'où

la mauvaise expression, sinon parfois l'absence totale d'expression d'une

séquence nucléotidique native de P.falciparum; d'où également une

explication possible à l'expression plus efficace observée de la p42 de

P.vivax dans un système baculovirus par Longacre et al. (19) et, comme

les inventeurs l'ont aussi constaté, de la séquence de P.cynomolgi à partir

des séquences nucléotidiques p42 natives correspondantes, en raison de

leurs teneurs relatives en nucléotides G et C beaucoup plus élevées que

celles des séquences nucléotidiques natives codant pour les p42 de

En d'autres termes, l'invention découle de la découverte que

10

15

20

P.falciparum.

L'invention concerne donc aussi, plus généralement, un vecteur modifié du type baculovirus recombinant contenant sous le contrôle d'un promoteur contenu dans ce vecteur et susceptible d'être reconnu par des cellules transfectables par ce vecteur, une première séquence nucléotidique codant pour un peptide signal exploitable par un système baculovirus, caractérisé par une deuxième séquence nucléotidique en aval de la première, également sous le contrôle de ce promoteur et codant pour

25

30

10

15

20

25

30

une séquence peptidique comportant néanmoins dans sa propre séquence constitutive, celle :

- soit d'un fragment peptidique codant de la p42 ou une p42 dont ont été délétées la région II et, le cas échéant, tout ou partie de la région III;
- soit d'une partie de ce fragment peptidique dès lors que le produit d'expression de la deuxième séquence dans un système baculovirus est apte aussi à inhiber une parasitémie normalement induite <u>in vivo</u> par le parasite correspondant;
- soit d'un peptide immunologiquement équivalent dérivé du susdit fragment peptidique C-terminal (p19) ou de la susdite partie de fragment peptidique par addition, délétion ou substitution d'acides aminés n'entraînant pas une modification importante de la capacité de ce peptide immunologiquement équivalent à induire une réponse immunologique de type cellulaire et/ou humorale semblable à celle produite par ce fragment peptidique p19 ou à la susdite partie de ce fragment, et

ladite séquence nucléotidique ayant le cas échéant une teneur en nucléotides G et C comprise entre 40 et 60%, de préférence d'au moins 50% de la totalité des nucléotides dont elle est constituée. Cette séquence peut être obtenue par construction d'un gène synthétique dans lequel les codons naturels ont été changés par des codons riches en G/C sans que leur traduction soit modifiée (maintien de la séquence peptidique).

En l'occurrence ladite séquence nucléotidique, fournie par un ADN synthétique, peut présenter au moins 10% de codons modifiés par rapport à la séquence du gène ou du cDNA naturel tout en conservant les caractéristiques de la séquence naturelle traduite, c'est-à-dire le maintien de la séquence en amino-acides.

Cela étant, on n'exclut pas que cette teneur en nucléotides G et C pourrait être davantage accrue, dès lors que les modifications qui en résulteraient quant à la séquence en acides aminés du peptide recombinant -ou peptide immunologiquement équivalent-produit

n'entraîneraient pas une perte des propriétés immunologiques, voire protectrices, des protéines recombinantes formées, notamment dans les essais qui seront illustrés plus loin.

Ces observations s'appliquent naturellement à d'autres *Plasmodium* infectieux pour l'homme, en particulier dès lors que des séquences nucléotidiques natives codant pour les p42 correspondantes, le cas échéant partiellement délétées, auraient des teneurs en nucléotides T et A difficilement compatibles avec une expression efficace dans un système baculovirus.

10

5

La séquence codant pour le signal utilisé peut être celle normalement associée à la séquence native du *Plasmodium* concerné. Mais elle peut également être issue d'un autre *Plasmodium*, par exemple *P. vivax* ou *P. cynomolgi* ou d'un autre organisme s'il est susceptible d'être reconnu en tant que signal dans un système baculovirus.

15

La séquence codant pour la p42 ou une partie de celle-ci au sein du vecteur considéré est, le cas échéant, dépourvue de la séquence d'ancrage de la protéine native au parasite dont elle est issue, cas dans lequel la protéine exprimée est en général excrétée dans le milieu de culture (forme soluble).

20

25

30

L'invention concerne tout autant les vecteurs dans lesquels la séquence codante contient la séquence d'extrémité 3' terminale codant pour la séquence d'extrémité C'-terminale hydrophobe de la p19 et qui est normalement impliquée dans l'induction de l'ancrage de la protéine native à la membrane cellulaire de l'hôte dans lequel elle est exprimée. Cette région d'extrémité 3'-terminale peut d'ailleurs être hétérologue vis-à-vis de la séquence codant pour le reste de la p42 correspondante, par exemple correspondre à la séquence 3'-terminale issue de *P. vivax* ou d'un autre organisme dès lors qu'elle code pour une séquence d'ancrage de l'ensemble de la protéine recombinante produite à la membrane de l'hôte cellulaire du système baculovirus mis en oeuvre. A titre d'exemple de telles séquences d'ancrage on cite la GPI de l'antigène CD59 exprimable dans

10

15

20

25

30

des cellules d'insectes du type *spodoptera frugiperda* (32) ou la GPI d'une protéine humaine CD14 (33).

L'invention concerne naturellement aussi les protéines recombinantes, ces protéines comportant des épitopes conformationnels reconnus par des sérums humains formés contre le *Plasmodium* correspondant.

D'une façon générale, l'invention concerne également toute protéine recombinante du type indiqué ci-dessus, dès lors qu'elle comporte des épitopes conformationnels tels que produits dans le système baculovirus notamment ceux qui se trouvent être instables en milieu réducteur.

L'invention concerne naturellement lesdites protéines recombinantes, qu'elles soient sous la forme dite soluble ou sous la forme pourvue d'une région d'ancrage, en particulier aux hôtes cellulaires mis en oeuvre dans le système baculovirus.

L'invention porte également sur tout produit de conjugaison entre une p42 ou une p42 partiellement délétée telle que définie ci-dessus, d'une part, et une molécule porteuse -par exemple une polylysine-alanine- utilisable pour la production des vaccins, d'autre part, par l'intermédiaire de liaisons covalentes ou non. Les compositions vaccinantes les mettant en oeuvre font également partie de l'invention.

L'invention concerne également les compositions de vaccins mettant en oeuvre ces protéines recombinantes ou conjuguées, y inclus d'ailleurs les protéines issues de *Plasmodium vivax*.

Font également partie de l'invention les compositions dans lesquelles les protéines recombinantes susmentionnées sont associées à un adjuvant, par exemple un alun. Les protéines recombinantes comportant l'extrême région C-terminale permettant leur ancrage à la membrane des cellules dans lesquelles elles sont produites sont avantageusement utilisées en combinaison avec des lipides aptes à former des liposomes et appropriés à la production de vaccins. Sans qu'il y ait eu lieu de s'y limiter, on peut avoir recours aux lipides décrits à cet effet par

10

15

20

25

30

exemple dans l'ouvrage intitulé « Les liposomes aspects technologique, biologique et pharmacologique » de J. Delattre et al., édition INSERM, 1993.

La présence de la région d'ancrage dans la protéine recombinante, qu'il s'agisse d'une région d'ancrage homologue ou hétérologue vis-à-vis de la partie vaccinante proprement dite, est de nature à favoriser la production d'anticorps cytophiles, notamment du type IgG_{2a} et IgG_{2b} chez la souris qui pourraient avoir une activité protectrice particulièrement élevée, au point que l'on pourrait se dispenser d'associer les principes actifs de vaccins ainsi constitués avec des adjuvants autres que les lipides utilisés pour la constitution des formes liposomiques. Il s'agirait là d'un avantage important, puisque les liposomes peuvent être lyophilisés dans des conditions permettant leur stockage et leur transport, sans que des chaînes de froid ne soient alors indispensables.

D'autres caractéristiques de l'invention apparaîtront encore au cours de la description qui suit d'exemples, de protéines recombinantes mettant en jeu des protéines recombinantes dont les séquences actives, soit contiennent celles de la p42, soit sont limitées à celle des protéines p19 correspondantes. Sans que ces exemples soient à proprement parler toujours directement couverts par les revendications qui suivent, ils n'en contribuent pas moins à l'établissement du caractère opérationnel de l'invention qui fait l'objet de la présente demande.

Description de la construction PfMSP1_{p19}S (soluble) (p19 soluble issue de *P.falciparum*)

La construction recombinante PfMSP1_{p19}S contient de l'ADN correspondant aux 8 paires de base de la séquence leader et les 32 premiers acides aminés de MSP1 de *Plasmodium vivax* de Met₁ à Asp₃₂ (isolat Belem; Del Portillo et al. 1991. P.N.A.S. 88, 4030.) suivis par un GluPhe, dû au site EcoR1 faisant la liaison des deux fragments. Le tout est suivi par le gène synthétique, décrit dans Figure 1, codant le *Plasmodium*

falciparum MSP1_{p19} de Asn₁₆₁₃ à Ser₁₇₀₅ (isolat Uganda-Palo Alto ; Chang et al. 1988. Exp. Parasitol. 67,1). La construction est terminée par deux codons stop de TAA. Cette construction donne lieu à une protéine recombinante qui est sécrétée dans le surnageant de culture des cellules infectées.

De la même façon et à des fins de comparaisons, on a produit une construction recombinante dans des conditions semblables à celles utilisées pour la production de la p19 ci-dessus, mais en travaillant avec une séquence codante consistant en une copie directe de l'ADN correspondant de la souche *P.falciparum* (FUP) décrite par Chang et al., Exp. Parasit. 67,1; 1989. La copie de ce gène naturel (s'étendant de l'asparagine 1613 à la sérine 1705) a été formée par PCR à partir du gène natif.

15

20

25

10

5

On a représenté dans la Figure 1A les séquences à la fois du gène synthétique (Bac19) et du « gène natif » (PF19).

On remarque que 57 codons sur les 93 codons de la séquence codante native pour la p19 issue de *P.falciparum* ont été modifiés (pour ce qui est du troisième nucléotide dans 55 d'entre eux et du premier et troisième nucléotides dans les deux codons restant). Des codons nouveaux ont été ajoutés à l'extrémité 5' pour introduire le peptide signal dans les conditions qui ont été indiquées ci-dessus et pour introduire un site EcoRI pour le clonage, d'une part, et de même ont été ajoutés deux codons stop non présents dans la p19 de *P.falciparum* aux fins d'obtenir des signaux de terminaison de l'expression. Les lettres individualisées placées respectivement au dessus des codons successifs correspondent aux acides aminés respectifs successifs. Les astérisques (*) se rapportent aux codons stop. Les lignes verticales soulignent les nucléotides qui sont les mêmes dans les deux séquences.

Description de la construction PfMSP1_{p19}A (ancré GPI) (p19 ancrée de *P.falciparum*)

La construction PfMSP1_{p19}A a des caractéristiques de la précédente sauf que la séquence synthétique (Figure 1B) code pour le MSP1_{p19} de *Plasmodium falciparum* (isolat Uganda-Palo alto) de Asn₁₆₁₃ à Ile₁₇₂₆ suivie par deux codons stop de TAA. Cette construction donne lieu à une protéine recombinante qui est ancrée dans la membrane plasmique des cellules infectées par une structure du type glycosyl phosphatidyl inositol (GPI).

10

15

5

La figure 1C est représentative de la séquence de la protéine recombinante PfMSP1_{P19}S avant coupure de la séquence signal.

La figure 1D est représentative de la séquence de la protéine recombinante PfMSP1_{p19}S après coupure de la séquence signal.

Les acides aminés soulignés dans les figures 1C et 1D proviennent du site EcoR1 utilisé pour joindre les séquences nucléotidiques dérivées de la partie N-terminale de MSP1 de *P.vivax* (avec séquence signal) et de MSP1_{p19} de *P.falciparum*.

20

25

30

Figure 2 - L'antigène recombinant PfMSP1_{p19} soluble purifié par immunoaffinité a été analysé par immunoblot après SDS-PAGE en présence (réduit) ou absence (non réduit) de B-mercaptoéthanol. Les échantillons sont chargées sur gel après chauffage à 95°C en présence de 2% SDS. Dans ces conditions seulement des liaisons du type covalent (ponts disulfure) peuvent résister à la désagrégation. Le blot de gauche a été révélé avec un anticorps monoclonal qui réagit avec un épitope linéaire de la p19 naturelle. Le blot de droite a été révélé avec un mélange de 13 antisera humains provenant des sujets avec une immunité acquise au paludisme dû à *Plasmodium falciparum*. Ces résultats montrent que la molécule recombinante de baculovirus reproduit bien les épitopes

conformationnels en forme de polymère qui sont reconnus en majorité par l'antiserum humain.

5

10

15

Figure 3 - L'antigène recombinant PvMSP1_{P42} soluble (Longacre et al. 1994, op.cit.) a été incubé pendant 5 heures à 37° en présence des fractions de protéines dérivées des mérozoïtes de P.falciparum et séparées par isoélectrofocalisation. Par la suite les échantillons ont été analysés par immunoblot en présence (réduit) ou absence (non réduit) de B-mercaptoéthanol. Les fractions 5 à 12 d'isoélectrofocalisation, ainsi que deux extraits totaux de mérozoïtes faits en présence (Tex) ou absence (T) de détergent ont été analysés. L'immunoblot a été révélé avec des anticorps monoclonaux spécifiques pour le MSP1_{p42} et _{p19} de *P.vivax*. Les résultats suggèrent qu'il y a une activité protéolytique dans les mérozoïtes de P.falciparum qui peut être extraite en détergent. La digestion du p42 dans certaines fractions semble provoquer une polymérisation des produits de digestion (p19); cette polymérisation est probablement liée à la formation de ponts disulfure puisqu'en présence de B-mercaptoéthanol, les formes de haut poids moléculaire disparaissent en faveur d'une molécule d'environ 19 kDa (Tex-R). La polymérisation du p19 observée dans ces expériences pourrait donc être une propriété intrinsèque de cette molécule in vivo.

25

20

Description de la construction PcMSP1_{p19}S (soluble) (p19 soluble de *P.cynomolgi*)

L'ADN utilisé pour la construction susdite a été obtenu à partir d'un clone de la souche de *Plasmodium cynomolgi ceylonesis* (22-23). Cette souche a été maintenue par des passages successifs dans son hôte naturel (*Macaca sinica*) et des transmissions cycliques par l'intermédiaire de moustiques (27).

30

Des parasites sanguins ont été obtenus à partir des singes infectés au stade schizonte mature quand les parasitémies ont atteint un niveau de 5%. Ils ont alors été purifiés selon la méthodes décrites dans (25). L'ADN a ensuite été extrait comme décrit dans (26).

5

Un fragment de 1200 paires de base a ensuite été produit en ayant recours à la réaction PCR mettant en oeuvre les oligonucléotides soulignés dans la **Figure 4** et issus de *P.vivax*. L'oligonucléotide 5' comprenait un site de restriction EcoRI et l'oligonucléotide 3' deux codons synthétiques stop TAA suivis d'un site de restriction BgIII. Ce fragment a été introduit par ligation et par l'intermédiaire de ces sites EcoRI et BgIII dans le plasmide pVLSV₂₀₀.contenant déjà la séquence signal de la protéine MSP-1 de *P.vivax* (19). Le nouveau plasmide (pVLSV₂₀₀C₄₂) a été utilisé pour l'analyse de séquences d'ADN.

15

10

Les séquences de *P.cynomolgi* et des séquences correspondantes de *P.vivax* ont été mises en alignement. Les flèches noires désignent les sites de clivage primaire et secondaire présumés. Ils ont été déterminés par analogie avec les sites connus dans *P.falciparum* (27, 28). Des lignes verticales et des flèches horizontales localisent les limites des quatre régions qui ont été étudiées. La région 4 correspond à la séquence codant pour la p19 de *P.cynomolgi*. Des sites de glycosylation sont encadrés et les cystéines conservées sont soulignées. Dans la partie inférieure de la *Figure 4* sont indiqués les pourcentages identité entre les deux isolats de *P.vivax* et *P.cynomolgi*.

25

30

20

La construction recombinante PcMSP1_{p19}S contient de l'ADN correspondant aux 8 paires de bases de la séquence « leader » et les 32 premiers acides aminés de MSP1 de *Plasmodium vivax* de Met₁ à Asp₃₂ (isolat Belem; Del Portillo et al. 1991. P.N.A.S. 88, 4030.) suivis par un GluPhe, dû au site EcoR1 faisant la liaison des deux fragments. Le tout est suivi par la séquence codant pour le MSP1_{p19} de *Plasmodium cynomolgi* (souche Ceylon) de Lys₂₇₆ à Ser₃₈₀. La construction est terminée par deux codons stop de TAA. Cette construction donne lieu à une protéine

10

15

20

25

30

recombinante qui est sécrétée dans le surnageant de culture des cellules infectées.

Purification de la protéine recombinante PfMSP1p19 par chromatographie d'immunoaffinité avec un anticorps monoclonal reconnaissant spécifiquement la p19 de *Plasmodium* falciparum.

La résine de chromatographie a été préparée en liant 70 mg d'un anticorps monoclonal (obtenu à partir d'un hybridome G17.12 déposé à la CNCM (Paris, France) le 14 février 1997 sous le n°I-1846 ; cet hybridome G17.12 a été construit à partir du myélome X63 Ag8 653 produisant des IgG 2a/k reconnaissant la p19 de P.falciparum) à 3g de CNBr-Sepharose 4B activé (Pharmacia) par des méthodes standards détaillées dans le mode d'emploi fourni par Pharmacia. Les surnageants de culture contenant le PfMSP1p19 soluble ont été incubés en batch avec la résine de chromatographie pendant 16 heures à 4°C. La colonne a été lavée une fois avec 20 volumes de 0.05% NP40, 0.5M NaCl, PBS; une fois avec 5 volumes de PBS et une fois avec 2 volumes de 10 mM phosphate de sodium, pH 6.8. L'élution a été effectuée avec 30 ml de 0.2 M glycine, pH 2.2. L'éluat a été neutralisé avec 1 M phosphate de sodium, pH 7.7 puis concentré par ultrafiltration et dialysé contre du PBS. Pour la purification du PfMSP1p19 ancré, toutes les solutions de lavage et élution contenaient en supplément 0.1% 3-(Dimethyl-dodecylammonio)-propane sulfonate (Fluka).

Essai de vaccination de MSP1 recombinant de *Plasmodium vivax* (p42 et p19) chez le singe écureuil *Saimiri sciureus*.

Cet essai de vaccination a été fait chez des *Saimiri sciureus* boliviensis mâles de 2 à 3 ans, non splénectomisés. Trois singes ont été injectés 3 fois par voie intramusculaire à 3 semaines d'intervalle avec un mélange d'environ 50 à 100 µg chacun, de PvMSP1_{p42} et _{p19} soluble

10

15

20

25

30

recombinant (19), purifié par immunoaffinité. L'adjuvant de Freund complet et incomplet était utilisé comme suit : 1 ere injection : 1:1 FCA/FIA ; 2 injection 1:4 FCA/FIA ; 3 injection : FIA. Ces compositions d'adjuvant étaient mélangées par la suite 1:1 avec l'antigène en PBS. Les cinq singes contrôles recevaient l'antigène glutathione-S-transferase (GST) produit dans *E.coli* selon le même protocole. L'infection d'épreuve était effectuée en injectant 2.10 hématies infectées avec une souche adaptée de *Plasmodium vivax* (Belem) 2.5 semaines après la dernière injection. La protection a été évaluée en déterminant les parasitémies journalières chez tous les animaux par examen des frottis colorés avec giemsa.

Les courbes de la Figure 5 sont représentatives de la variation de la parasitémie mesurée en nombre d'hématies parasitées par microlitre de sang (sur l'axe des ordonnées à l'échelle logarithmique) en fonction du temps écoulé après l'infection (en jours). La courbe A correspond aux valeurs moyennes observées chez les trois singes vaccinés, la courbe B; les valeurs moyennes chez cinq singes témoins.

De l'examen de la figure découle une très forte réduction de la parasitémie sous l'effet de la vaccination.

Essai de vaccination de MSP1 recombinant de *Plasmodium* cynomolgi (p42 et p19) chez le singe toque, *Macaca sinica*.

Quinze singes capturés ont été utilisés comme suit : (1) 3 animaux injectés avec 100 μg PcMSP1_{p42} soluble ; 3 animaux injectés avec 35 μg (1^{ère} injection) ou 50 μg (2^{ème} et 3^{ème} injections) PcMSP1_{p19} soluble ; (3) 3 animaux injectés avec un mélange de PcMSP1_{p42} et _{p19} ; (4) 3 animaux injectés avec l'adjuvant plus PBS ; (5) 3 animaux non injectés. L'adjuvant de Freund complet et incomplet a été utilisé selon le protocole décrit cidessus. Les injections on été faites par voie intramusculaire à 4 semaines d'intervalle. L'infection d'épreuve était faite en injectant 2.10⁵ hématies infectées avec *Plasmodium cynomolgi* 4 semaines après la dernière

injection. La protection a été évaluée en déterminant les parasitémies journalières chez tous les animaux en examinant les parasitémies avec giemsa. Les parasitémies ont été classées comme négatives uniquement après comptage de 400 champs de frottis. Les parasitémies sont exprimées en pourcentage d'hématies parasitées.

Les Figures 6A-6G sont illustratives des résultats obtenus. Dans chacune d'elles apparaissent les parasitémies (exprimées en pourcentages d'hématies parasitées sur l'axe des ordonnées à l'échelle logarithmique) observées chez les animaux d'épreuve en fonction des temps après l'infection (en jours sur les axes des abscisses).

Les résultats concernent :

5

10

15

20

25

30

- dans la figure 6A; des animaux contrôles non vaccinés;
- la figure 6B concerne des animaux qui avaient reçu une solution saline contenant en outre l'adjuvant de Freund;
- la figure 6C est une superposition des figures 6A et 6B, dans le but de faire apparaître les résultats relatifs résultant de l'administration de l'adjuvant de Freund aux animaux (les variations ne sont évidemment pas significatives);
- la figure 6D fournit les résultats obtenus à l'issue d'une vaccination avec la p42 ;
- la figure 6E concerne des animaux vaccinés avec la seule p19;
- enfin, la figure 6F concerne les animaux vaccinés avec un mélange de p19 et p42.

La p42 induit certes un certain niveau de protection. Mais comme en témoignent les figures 6E et 6F, la protection conférée par la p19 recombinante selon l'invention est considérablement améliorée.

On peut formuler l'hypothèse que l'amélioration de la protection résulte d'un clivage secondaire de la p42 qui s'accompagne du dévoilement de cystéine libre qui forme, par la suite, des ponts disulfure intermoléculaires donnant lieu à des multimères du p19 très

10

15

20

25

30

caractéristiques de cette forme dans les proteines recombinantes des trois espèces testées.

Les chiffres utilisés pour élaborer les graphiques (6A-6F) sont précisés dans la Figure 6G.

Essai de vaccination *P.cynomolgil* singe toque; deuxième infection d'épreuve sur singes vaccinés avec p19 seule et contrôles (Figures 8)

Six mois plus tard, sans autre immunisation, les 3 singes ayant reçu le MSP-1 p19 seule avec FCA/FIA (Figure 6E) et les 3 singes ayant reçu une solution saline contenant l'adjuvant de Freund (Figure 6B) ainsi que 2 nouveaux singes naïfs non vaccinés ont subi une nouvelle infection d'épreuve par injection de 1.10⁶ hématies infectées avec *Plasmodium* cynomolgi. La protection a été évaluée en déterminant les parasitémies journalières chez tous les animaux en examinant les frottis avec du giemsa. Les parasitémies ont été classées comme négatives uniquement après comptage de 400 champs de frottis. Les parasitémies sont exprimées en pourcentage d'hématies parasitées (les chiffres utilisés pour élaborer les graphiques 8A-C sont précisés dans la Figure 8D). Les six animaux immunisés qui avaient subi une infection d'épreuve six mois auparavant n'avaient pas de parasitémie détectable sauf pour 1 animal dans chaque groupe qui a présenté une parasitémie à 0.008% pendant 1 Les deux contrôles naïfs montrent une jour (Figures 8A et 8B). parasitémie classique avec un maximum de 0.8% et pendant 21 jours (Figure 8C). Donc, les 3 animaux vaccinés avec le MSP-1 p19 étaient aussi protégés six mois plus tard que les 3 contrôles qui présentaient une infection complète classique après le première infection d'épreuve, malgré une absence ou un très faible parasitémie après la première infection d'épreuve. Ces résultats suggèrent que la durée de protection du p19 est au moins de six mois.

10

15

20

25

Essai de vaccination avec p19 en association avec alun dans le système *P.cynomolgil* singe toque (Figures 9)

Les résultats positifs de protection précédents ont été obtenus en utilisant l'adjuvant complet (FCA) ou incomplet (FIA) de Freund. Cependant, le seul adjuvant admis actuellement chez l'homme est l'alun. Pour cette raison, nous avons fait un essai de vaccination avec le MSP-1 p19 de P. cynomolgi chez le singe toque en présence d'alun comme adjuvant. Six singes capturés ont été utilisés comme suit: (1) 3 animaux injectés avec 4 doses de 50 mg MSP-1 p19 recombinant de P. cynomolgi avec 20 mg d'alun (2) 3 animaux injectés 4 fois avec de l'eau physiologique et 10 mg de alun. Les injections ont été faites par voie intramusculaire à 4 semaines d'intervalle. L'infection d'épreuve était faite en injectant 2.10⁵ hématies infectées avec *P. cynomolgi* 4 semaines après la dernière injection. La protection a été évaluée en déterminant les parasitémies journalières chez tous les animaux en examinant les frottis avec le giemsa. Les parasitémies ont été classées comme négatives uniquement après comptage de 400 champs de frottis. Les parasitémies sont exprimées en pourcentage d'hématies parasitées. Les résultats de cette expérience sont les suivants: 2 des 3 singes immunisés avec le p19 recombinant en alun avaient environ 30 fois moins de parasitémie totale pendant la durée de l'infection (Figures 9A et 9B) que les 3 singes contrôles immunisés avec de l'eau physiologique et de l'alun (Figure 9D) après l'infection d'épreuve. Le troisième singe immunisé avec p19 (Figure 9C) n'était pas très différent des contrôles. Pour l'essai de vaccination de Plasmodium cynomolgi p19 chez le singe toque, Macaca sinica, décrit dans la Figure 9, les chiffres utilisés pour élaborer les graphiques (9A-9D) sont précisés (Figure 9E). Bien que ces résultats soient un peu moins spectaculaires que les précédents (Figures 6, 8); c'est la première fois

10

15

20

25

qu'une protection significative est observée pour MSP-1 recombinante en alun.

Figure 10 : Essai de vaccination avec une p19 recombinante de Plasmodium falciparum chez le singe écureuil.

Vingt singes Saimiri sciureus guyanensis (singe écureuil) d'environ 3 ans élevés en captivité ont été utilisés comme suit: (1) 4 animaux injectés avec 50 mg de Pf MSP-1 p19 soluble en présence d'adjuvant de Freund comme suit: 1ère injection: 1:1 FCA/FIA; 2ème injection: 1:4 FCA/FIA; 3^{ème} injection: FIA. Ces compositions d'adjuvant ont ensuite été mélangées avec l'antigène en PBS 1:1; (2) 2 animaux contrôles recevaient l'adjuvant de Freund comme décrit pour (1) avec uniquement PBS; (3) 4 animaux injectés avec 50 mg de Pf MSP-1 p19 soluble en présence de 10 mg d'alun (Alu-Gel-S, Serva); (4) 2 animaux contrôles recevaient 10 mg d'alun avec uniquement PBS; (5) 4 animaux injectés avec environ 50-100 mg Pf MSP-1 p19 ancré GPI reconstitués en liposomes comme suit: 300 mmoles de cholestérol et 300 mmoles de phosphatidyl choline étaient séchés sous vide et resuspendus en 330 mM N-octylglucoside en PBS avec 1.4 mg de Pf MSP-1 p19,GPI. solution avait été dialysée contre PBS avec des Bio-Beads SM-2 adsorbant (Bio-Rad) et les liposomes ainsi formés étaient concentrés par centrifugation et resuspendus en PBS. La 1 ère injection était faite avec des liposomes frais maintenus à 4°C et les 2^{éme} et 3^{éme} injections étaient faites avec des liposomes ayant été congelés pour conservation; (6) 2 animaux injectés avec des liposomes contrôles faits de la même façon en absence de l'antigène p19, GPI, comme décrit pour (5); (7) 2 animaux injectés avec de l'eau physiologique. Trois injections ont été faites par voie intramusculaire à 4 semaines d'intervalle. L'infection d'épreuve était faite en injectant 1.10⁶ hématies infectées avec Plasmodium falciparum.

10

15

20

La protection a été évaluée en déterminant les parasitémies journalières chez tous les animaux en examinant les frottis avec giemsa. Les parasitémies sont exprimées en pourcentage d'hématies parasitées. Les résultats de cet essai de vaccination sont exposés dans les Figures 10, A-G.

Les groupes immunisés avec le p19 en adjuvant de Freund ou en liposome ont démontré des parasitémies semblables aux groupes contrôles après une infection d'épreuve (un animal (numéro 29) vacciné avec p19 en adjuvant de Freund est mort quelques jours après l'infection d'épreuve pour des raisons indépendantes de la vaccination (crise cardiaque)). Des irrégularités dans l'administration de l'antigène dans ces 2 groupes (mauvaise émulsion de Freund, liposomes congelés) ne permettent pas d'évaluer de façon complète la signification de ces résultats. Dans le groupe alun 2 animaux ont montré des parasitémies totales pendant la durée de l'infection environ 4 fois moins importantes que les contrôles, I animal environ 3 fois moins importante et 1 animal était semblable aux contrôles. Cette expérience est un peu difficile à interpréter à cause de la variabilité dans les contrôles, probablement due à la souche de parasite utilisée pour l'infection d'épreuve qui n'aurait pas été assez adaptée au modèle Saimiri non spénectomisé mis au point que récemment à Cayenne. Néanmoins, l'effet réel, quoiqu'imparfait, avec l'alun est encourageant dans la mesure où nos antigènes semblent être les seules versions recombinantes MSP-1 de P. falciparum qui, pour l'instant, ont démontré une certaine efficacité en association avec l'alun.

25

30

Essai de vaccination avec une p19 recombinante de *Plasmodium* falciparum chez le singe écureuil (même essai que figure 10).

Des singes élevés en captivité ont été injectés avec 1 ml d'inoculum par voie intramusculaire 2 fois à 4 semaines d'intervalle comme suit : (1) 4 animaux injectés avec 50 µg de PfMSP1p19 soluble en présence

10

15

20

d'adjuvant de Freund comme suit: lère injection 1:1 FCA/FIA; 2ème injection 1:4 FCA/FIA; et mélangés par la suite 1:1 avec l'antigène en PBS; (2) 4 animaux injectés avec 50 µg de PfMSP1p19 soluble en présence de 10 mg d'alun; (3) 4 animaux injectés avec environ 50 µg de PfMSP1p19 ancré- GPI reconstitués en liposomes composés 1:1 en molarité de cholestérol et phosphatidyl choline. Les animaux ont été saignés 17 jours après la deuxième injection.

Les globules rouges provenants d'un singe écureuil avec 30% de parasitémie due à P. falciparum (avec des formes mûres en majorité) ont été lavés en PBS et le culot était dilué 8 fois en présence de 2% SDS et 2% dithiothreitol et chauffé à 95° avant d'être chargé sur un gel de polyacrylamide de 7.5% (gel de séparation) et 4% (gel de stacking) (haut du gel). Après transfère en nitrocellulose l'analyse par immunoblot (immunoempreinte) a été fait avec des antisera comme suit: (1) pool d'antisera des 4 singes vaccinés avec PfMSP1p19 soluble en adjuvant de Freund dilué au vingtième ; (2) pool d'antisera des 4 singes vaccinés avec PfMSP1p19 soluble en adjuvant alun dilué au vingtième; (3) pool d'antisera des 4 singes vaccinés avec PfMSP1p19 ancré en liposomes dilué au vingtième; (4) l'anticorps monoclonal, qui réagit avec un épitope linéaire de PfMSP1p19, à 50 µg/ml; (5) pool d'antisera SHI90 provenant d'un vingtaine de singes infectés à répétition par P. falciparum et devenus réfractaires à toute infection ultérieure de P. falciparum, dilué au cinq centième ; (6) pool d'antisera des singes naïfs (n'ayant jamais été exposés à P. falciparum) dilué au vingtième.

25

30

Les résultats montrent que les 3 pools d'antisera des singes vaccinés avec le PfMSP1p19 réagissent de façon importante et spécifique avec des complexes de très haut poids moléculaire (se trouvant de façon diffuse dans le gel de stacking) et présents dans des extraits de parasite contenant davantage de formes mûres. Ces résultats confortent l'hypothèse de la présence d'une agrégation spécifique du MSP1p19 in

vivo comportant des épitopes qui sont reproduits dans les molécules recombinantes PfMSP1p19 synthétisées dans le système baculovirus, en particulier celles en forme d'oligomère.

5

La figure 7 illustre également ces résultats. Elle se rapporte aux immunoempreintes produites sur gel. Les trois premières colonnes du gel illustrent la réponse in vivo de singes à des injections de p19 [(1) avec l'adjuvant de Freund, (2) avec de l'alun, (3) sous forme de liposome] et notamment l'existence de complexes de haut poids moléculaire confortant l'hypothèse de l'agrégation <u>in vivo</u> de p19 sous forme d'oligomère, spécifique du stade de maturation (quand p42 est coupé en p19 et p33).

Cet essai de vaccination comprend également une troisième injection identique aux précédentes. L'injection avec l'adjuvant de Freund comprend uniquement du FIA.

15

20

25

30

10

Figure 7B: Les données pour cette figure sont dérivées de l'essai de vaccination de P. falciparum / singe écureuil (Figure 10 ci-après). Les chiffres correspondent aux singes individuels notés dans la Figure 10. Les techniques et méthodes pour cette figure sont les mêmes que pour la Figure 7 sauf que l'antisérum individuel de chaque singe noté a été testé après trois injections le jour de l'infection d'épreuve et l'antisérum SHI a été dilué 1:250. Les résultats montrent que l'antisérum des 4 singes vaccinés avec le p19 et alun réagissent de façon importante et spécifique avec des complexes de très haut poids moléculaire tandis que les singes des autres groupes vaccinés avec le p19 et l'adjuvant de Freund ou des liposomes ne montrent qu'une faible réactivité avec ces complexes. Puisque les singes vaccinés avec p19 et alun ont aussi été le mieux protégés, cette réactivité avec les complexes de haut poids moléculaire paraît indiquer un effet protecteur, et cela malgré qu'un singe dans le groupe alun n'était pas protégé par rapport aux contrôles et qu'un autre ne l'était que partiellement.

L'invention concerne naturellement d'autres applications, par exemple celles exposées ci-après en rapport avec certains des exemples, lesquels ne présentent aucun caractère limitatif.

5

10

15

<u>Thérapeutique</u>

Les molécules recombinantes selon l'invention peuvent être utilisées pour produire des anticorps spécifiques éventuellement utilisables par transfert passif dans un but de thérapeutique adaptée au paludisme sévère dû à *P. falciparum* avec risque de mortalité.

Diagnostic

Les molécules recombinantes PvMSP1p42 et PvMSP1p19 et selon l'invention, dérivées de baculovirus peuvent et ont été utilisées pour produire des anticorps monoclonaux spécifiques murins. Ces anticorps, en combinaison avec des antisera polyclonaux anti p42 provenant d'une autre espèce telle que le lapin ou la chèvre, peuvent être à la base d'un test de diagnostic semi-quantitatif pour le paludisme et capable de distinguer entre un paludisme dû à P. falciparum, qui peut être mortel, et un paludisme dû à P. vivax, qui n'est généralement pas mortel. Le principe de ce test serait de piéger et quantifier toute molécule de MSP1 contenant la partie p42 dans le sang.

Dans ce cadre, les avantages des p42 recombinantes, et en particulier des p42 recombinantes partiellement délétées, sont les suivants :

25

30

20

(i) elles sont à la fois bien conservées au sein d'une même espèce et suffisamment divergente entre des espèces différentes pour permettre de produire facilement des réactifs spécifiques d'espèce, dans des conditions faisant en sorte que peuvent être produits des anticorps dérivés de *Plasmodiums* différents, notamment contre *P.falciparum* et *P.vivax* qui ne donnent pas lieu à des réactions croisées;

(ii) puisque les molécules recombinantes p42 dérivées de baculovirus semblent reproduire davantage la structure native des protéines natives correspondantes, les anticorps produits contre ces protéines seraient bien adaptés à un usage diagnostique.

Les microorganismes identifiés ci-dessous ont été déposés suivant la règle 6.1. du Traité de Budapest à la date du <u>01 février 1996</u>, sous les numéros suivants :

	Références d'identification	Numéros d'enregistrement
10	PvMSP1p19A	I - 1659
	PvMSP1p19S	I - 1660
	PfMSP1p19A	I - 1661
	PfMSP1p19S	I - 1662
	PcMSP1p19S	I - 1663

15

5

L'invention concerne également l'utilisation de ces anticorps, alors de préférence préalablement fixés sur un support solide (par exemple pour chromatographie d'affinité), pour la purification de peptides du type p19 initialement contenus dans un mélange.

20

25

La purification fait alors intervenir une mise en contact de ce mélange avec l'anticorps, la dissociation du complexe antigène-anticorps et la récupération du peptide de type p19 purifié.

Lorsqu'il est dit dans les revendications qui suivent que la p42 est délétée d'une partie ou de parties les moins bien conservées de la région III, il s'agit de préférence de régions ayant au moins 10 acides aminés et dont le degré de conservation dans *P. vivax*, *P. cynomolgi* et *P. falciparum* est inférieur à 70% (moins de sept acides aminés identiques sur 10, lorsqu'ils sont mis en alignement.

30

Les anticorps polyclonaux et monoclonaux de la présente invention présentés comme reconnaissant les p42, sont de préférence ceux qui reconnaissent plus spécifiquement des régions autres que la région IV, à

10

15

20

25

l'exclusion de la région IV elle-même. De préférence ils reconnaissent la région I de la p42.

L'invention concerne également les hybridomes sécréteurs d'anticorps spécifiques reconnaissant sélectivement la p42 d'une protéine MSP-1 de la forme mérozoïte d'un parasite du type *Plasmodium* infectieux pour l'homme autre que *Plasmodium vivax* et ne reconnaît pas *Plasmodium vivax*.

En particulier, ces hybridomes sécrètent des anticorps qui ne reconnaissent pas la p42 de *Plasmodium vivax* ou qui reconnaissent spécifiquement la p42 de *Plasmodium falciparum*.

L'invention concerne également un hybridome caractérisé en ce qu'il produit un anticorps monoclonal qui reconnaît spécifiquement la p42 de *P. vivax* et de *P.cynomolgi*. Un hybridome F10-3 a été construit à partir du myélome X63 Ag8 653 produisant des IgG 2b/k reconnaissant la p42 de *P.vivax*.

L'invention concerne également des compositions de vaccin, comprenant également des mélanges de protéines ou de fragments, notamment des mélanges du type :

- p42 de *P. falciparum* et p42 de *P. vivax*,
- p42 de P.falciparum et p19 de P.falciparum,
- p42 de P.vivax et p19 de P.vivax,
- p42 de *P.falciparum*, p19 de *P.falciparum* et p19 de *P.vivax*, p42 de
 P.vivax.

Dans toutes les compositions qui précèdent la p42 est le cas échéant dépourvue de ses régions les plus hypervariables.

Par exemple sa région qui correspond à celle du fragment p19 normalement inclus dans la p42, est elle-même partiellement délétée, cette

10

15

20

région comprenant au moins l'une des deux régions EGF normalement contenues dans cette p19.

Ou encore elle est dépourvue de la région II, voire même aussi de la région N-terminale de la région III ou la totalité de la région III.

L'invention n'est pas limitée à la production de vaccins humains. Elle s'applique tout autant à la production de compositions de vaccin vétérinaire mettant en oeuvre les protéines ou antigènes correspondants dérivés de parasites infectieux pour des mammifères et produits dans les mêmes conditions. Il est en effet connu que des infections du même type, la babésiose, apparaissent aussi chez les bovins, les canins et les équins un des antigènes des espèces Babésia présente une forte homologie conformationnelle (notamment les deux domaines « EFG-like » et richesse en cystéine) et fonctionnelle avec une partie protéique de MSP-1 [(36), (37) et (38)].

Des exemples de vaccins vétérinaires utilisant un antigène soluble contre de tels parasites on été décrits (39).

Il va sans dire que les p42 mises en oeuvre dans ces mélanges peuvent également donner lieu à toutes les modifications dont il a été question dans ce qui précède, lorsqu'elles étaient prises en considération de façon isolée.

10

15

20

RÉFÉRENCES:

- (1) Holder, J.A. et al. (1982) « Biosynthesis and processing of a *Plasmodium falciparum* schizont antigen recognized by immune serum and a monoclonal antibody ». J. Exp. Med. **156**:1528-1538.
- (2) Howard, R. et al. (1984) « Localization of the major *Plasmodium falciparum* glycoprotein on the surface of mature intracellular trophozoïtes and schizonts ». Mol. Biochem. Parasitol. 11: 349-362.
- (3) Pirson, P. et al. (1985) « Characterization with monoclonal antibodies of a surface antigen of *Plasmodium falciparum* merozoïtes ». J. Immunol. 134 1946-1951.
- (4) Aley, S.B. et al. (1987) « *Plasmodium vivax*: Exoerythrocytic schizonts recognized by monoclonal antibodies against blood-stage schizonts ». Exp. Parasitol. **64**: 188-194.
- (5) Holder, A.A. (1988) « The precursor to major merozoïte surface antigen: structure and role in immunity ». Prog. Allergy 41: 72-97.
 - (6) Cooper, J.A. (1993) « Merozoïte surface antigen-1 of *Plasmodium* ». Parasitol. Today 9 : 50-54.
 - (7) Holder, A.A., et al. (1987) « Processing of the precursor to the major merozoïte antigens of *Plasmodium falciparum* » Parasitology 94: 199-208.
 - (8) Lyon, J.A. et al. (1986) « Epitope map and processing scheme for the 195 000-dalton surface glycoprotein of *Plasmodium falciparum* merozoïtes deduced from cloned overlapping segments of the gene ». Proc. Natl. Acad. Sci. USA 83: 2989-2993.
- 25 (9) Blackman, M.J. et al. (1992) « Secondary processing of the *Plasmodium falciparum* merozoïte surface protein-1 (MSP1) by calcium-dependent membrane-bound serine protease: shedding of MSP1₃₃ as a noncovalently associated complex with other fragments of the MSOP1 ». Mol. Biochem. Parasitol. **50**: 307-316.
- (10) Haldar, K., et al. (1985) « Acylation of a *Plasmodium falciparum* merozoïte surface antigen via sn-1,2-diacyl glycerol. ». J. Biol. Chem. 260: 4969-4974.

10

15

20

- (11) Braun Breton, C. et al. (1990) « Glycolipid anchorage of *Plasmodium falciparum* surface antigens ». Res. Immunol. 141 : 743-755.
- (12) Kumar, S. et al. (1995) « Immunogenicity and in vivo Efficacy of Recombinant Plasmodium falciparum Merozoïte surface protein-1 in Actus Monkeys ». Molecular Medicine, Vol. 1, 3: 325-332.
- (14) Longacre, S. et al. (1994) « Plasmodium vivax merozoïte surface protein 1 C-terminal recombinant proteins in baculovirus ». Mol. Biochem. Parasitol. 64: 191-205.
- (15) McBride, J.S. et al. (1987) « Fragments of the polymorphic Mr 185 000 glycoprotein from the surface of isolated *Plasmodium falciparum* merozoïtes form an antigenic complex ». Mol. Biochem. Parasitol. 23: 71-84.
- (16) Blackman, M.J. et al. (1990) « A single fragment of a malaria merozoïte surface protein remains on the parasite during red cell invasion and is the target of invasion-inhibiting antibodies ». J. Exp. Med. 172: 379-382.
- (17) Kaslow, D.C. et al. (1994) « Expression and antigenicity of *Plasmodium falciparum* major merozoïte surface protein (MSP1₁₉) variants secreted from *Saccharomyces cerevisiae* ». Mol. biochem. Parasitol. 63; 283-289.
- (18) Chang, S.P., et al. (1992) « A carboxyl-terminal fragment of *Plasmodium falciparum* gp195 expressed by a recombinant baculovirus induces antibodies that completely inhibit parasite growth ». J. Immunol. 149: 548-555.
- (19) Longacre, S. (1995) « The *Plasmodium cynomolgi* merozoïte surface protein 1 C-terminal sequence and its homologies with other *Plasmodium* species ». Mol. Biochem. Parasitol. **74**:105-111.
- (20) Del Portillo, H.A., et al. (1990) « Primary structure of the merozoïte surface antigen 1 of *Plasmodium vivax* reveals sequences conserved between different *Plasmodium* species ». Proc. Natl. Acad. Sci. USA 88: 4030-4034.
- (21) Gibson, H.L., et al. (1992) « Structure and expression of the gene for Pv200, a major blood-stage surface antigen of *Plasmodium vivax* ». Mol. biochem. Parasitol. 50 : 325-334.

15

20

- (22) Dissanaike, A.S., et al. (1965) « Two new malaria parasites, *Plasmodium cynomolgi ceylonensis* sub sp. nov. and *Plasmodium* fragile sp. nov. from monkeys in Ceylon ». Ceylon Journal of Medical Science 14: 1-9.
- (23) Cochrane, A.H., et al. (1986) « Further studies on the antigenic diversity of the circumsporozoïte proteins of the *Plasmodium cynomolgi* complex. ». Am. J. Trop. Med. Hyg. 35: 479-487.
- (24) Naotunne, T. de S., et al. (1990) « *Plasmodium cynomolgi*: serum-mediated blocking and enhancement of infectivity to mosquitos during infections in the natural host, *Macaca sinica* ». Exp. Parasitol. 71, 305-313.
- (25) Ihalamulla, R.L. et al. (1987) « Plasmodium vivax: isolation of mature asexual stages and gametocytes from infected human blood by colloidal silica (Percoll) gradient centrifugation ». Trans. R. Soc. Trop. Med. Hyg. 81: 25-28.
 - (26) Kimura, E., et al. (1990) « Genetic diversity in the major merozoite surface antigen of *Plasmodium falciparum*: high prevalence of a third polymorphic form detected in strains derived in strains derived from malaria patients ». Gene 91: 57-62.
 - (27) Heidrich, H.-G., et al. (1989) « The N-terminal amino acid sequences of the *Plasmodium falciparum* (FCBI) merozoïte surface antigen of 42 and 36 kilodalton, both derived from the 185-195 kilodalton precursor ». Mol. Biochem. Parasitol. 34: 147-154.
 - (28) Blackman, M.J., et al. (1991) « Proteolytic processing of the *Plasmodium falciparum* merozoïte surface protein-1 produces a membrane-bound fragment containing two epidermal growth factor-like domains ». Mol. Biochem. Parasitol. 49: 29-34.
 - (29) Adams, J.M. et al. (1992) « A family of erythrocyte binding proteins of malaria parasites ». Proc. Natl. Acad. Sci, 89:7085-7089.
 - (30) Sim B.K.L. (1995) « EBA-175: An erythrocyte-binding ligand of *Plasmodium falciparum* ». Parasitology Today, vol.II, n°6:213-217.
- (31) Sim B.K.L. (1994) « Receptor and ligand domains for invasion of erythrocytes by *Plasmodium falciparum* ». Science, <u>264</u>:1941-1944.

10

15

- (32) Davies, A. et al. (1993), Biochem J. 295 (Pt3): 889-896. « Expression of the glycosylphosphatidylinositol-linked complement-inhibiting protein CD59 antigen in insect cells using a baculovirus vector ».
- (33) Haziot A. et al. (1994) J. Immunol. 152: 5868. « Recombinant soluble CD14 Inhibits LPS-Induced Tumor Necrosis Factor & Production by Cells in Whole Blood ».
- (34) Chang, S.P. et al., (1988) « *Plasmodium falciparum*: gene structure and hydropathy profile of the major merozoite surface antigen (gp195) of the Uganda-Palo Alto isolate. Exp. Parasitol. 67: 1-11.
- (35) Holder, A.S. et al. (1985) « Primary structure of the precursor to the three major surface antigens of *Plasmodium falciparum* merozoites, Nature 317 : 270-273.
 - (36) G. Bourdoiseau et al. (mai 1995) « Les babésioses bovines », Le point vétérinaire, vol.27, n°168.
 - (37) P. Bourdeau et al. (mai 1995) « La babésiose canine à *Babesia canis* », Le point vétérinaire, vol.27, n°168.
 - (38) C. Soulé (mai 1995) « Les babésioses équines », Le point vétérinaire, vol.27, n°168.
 - (39) T.P.M. Schetters et al. (1995) « Vaccines against Babesiosis using Soluble Parasite Antigens », Parasitology Today, vol.11, n°12.
 - (40) P.A. Burghaus et al. (1996) « Immunization of Aotus nancymai with Recombinant C Terminus of Plasmodium falciparum Merozoite Surface Protein 1 in Liposomes and Alun Adjuvant Does Not Induce Protection against a Challenge Infection », Infection and Immunity, 64:3614-3619.
- 25 (41) S.P. Chang, et al. (1996) « A Recombinant Baculovirus 42-Kilodalton C-Terminal Fragment of Plasmodium falciparum Merozoite Surface Protein 1 Protects Aotus Monkeys against Malaria », Infection and Immunity, 64: 253-261
- (42) L.H. Miller et al. (1997) « The Need for Assays Predictive of Protection in Development of Malaria Bloodstage Vaccines », Parasitology Today, vol.13, n°2:46-47.

10

15

20

25

30

Plasmodium correspondant.

REVENDICATIONS

- 1. Protéine recombinante dont la séquence polypeptidique constitutive essentielle est celle :
 - soit d'un fragment C-terminal de 42 kilodaltons (p42) de la protéine 1 de surface (protéine MSP-1) de la forme mérozoïte d'un parasite du type Plasmodium et infectieux pour l'Homme, et dont ont été délétées la région II et, le cas échéant, une ou des parties de la région III, en particulier les parties les moins bien conservées;
 - soit d'une partie de ce fragment dès lors qu'elle est apte aussi à inhiber une parasitémie normalement induite <u>in vivo</u> par le parasite correspondant;
 - soit d'un peptide capable d'induire une réponse immunologique de type cellulaire et/ou humorale équivalente à celle produite par ce fragment p42 ou à la susdite partie de ce fragment, et cette protéine recombinante comportant le cas échéant des épitopes conformationnels instables en milieu réducteur et constituant la majorité des épitopes reconnus par des antisérums humains formés contre le
 - 2. Protéine recombinante selon la revendication 1, caractérisée en ce que sa région qui correspond à celle du fragment p19 normalement inclus dans la p42, est elle-même partiellement délétée, cette région comprenant au moins l'une des deux régions EGF normalement contenues dans cette p19.
 - 3. Protéine recombinante selon la revendication 2, caractérisée en ce que le poids moléculaire de cette partie de fragment p19 est comprise entre 10 et 25 kDa, notamment entre 10 et 15 kDa.
 - 4. Protéine recombinante selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'elle contient à la fois les parties essentielles de la séquence

10

15

20

25

30

polypeptidiqué de la région I et de la région IV de la p42 et qu'elle est dépourvue de la région II.

- 5. Protéine recombinante selon la revendication 4, caractérisée en ce que sa séquence polypeptidique est celle de la p42 dont a été délétée la région II.
- 6. Protéine recombinante selon la revendication 5 dont a également été délétée la région N-terminale de la région III ou la totalité de la région III.
- 7. Protéine recombinante selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en ce qu'elle comporte également un groupe glycosylphosphatidylinositol (GPI) du type de ceux qui permettent un ancrage du fragment p19 dont la séquence est normalement comprise dans celle de la p42 à l'hôte cellulaire, notamment une cellule eucaryote, préférentiellement une cellule d'insecte infectable par un baculovirus, dans lequel ladite protéine recombinante est exprimée.
- 8. Protéine recombinante selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisée en ce qu'elle est dépourvue de la partie C-terminale extrême hydrophobe qui intervient dans l'induction de l'ancrage de cette protéine recombinante à la membrane cellulaire de l'hôte dans lequel elle est exprimée, notamment dans une cellule eucaryote, préférentiellement une cellule d'insecte infectable par un baculovirus.
- 9. Protéine recombinante selon la revendication 8, caractérisée en ce qu'elle est hydrosoluble.
- 10. Protéine recombinante selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisée en ce qu'elle contient la séquence partiellement délétée susdite de la p42 de la protéine MSP-1 de Plasmodium falciparum ou ladite partie du fragment correspondant.
- 11. Protéine recombinante selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisée en ce qu'elle contient la séquence

10

15

20

25

partiellement délétée susdite de la p42 de la protéine MSP-1 de Plasmodium cynomolgi ou ladite partie du fragment correspondant.

- 12. Protéine recombinante selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisée en ce qu'elle contient la séquence partiellement délétée susdite de la p42 de la protéine MSP-1 de *Plasmodium vivax* ou ladite partie du fragment correspondant.
- 13. Protéine recombinante selon l'une quelconque des revendications 1 à 12, caractérisée en ce qu'elle est conjuguée à une molécule porteuse utilisable pour la production de vaccins.
- 14. Composition vaccinante contre un parasite du type Plasmodium infectieux pour l'homme, contenant à titre de principe actif la protéine recombinante selon l'une quelconque des revendications 1 à 13.
- 15. Anticorps spécifique reconnaissant sélectivement la p42 d'une protéine MSP-1 de la forme mérozoïte d'un parasite du type *Plasmodium* infectieux pour l'homme autre que *Plasmodium vivax* et ne reconnait pas *Plasmodium vivax*.
- **16.** Anticorps spécifique selon la revendication 15, caractérisé en ce qu'il ne reconnaît pas *Plasmodium vivax*.
- 17. Anticorps spécifique selon la revendication 15, caractérisé en que qu'il reconnait spécifiquement la p42 de *P.falciparum*.
- 18. Anticorps spécifique selon la revendication 15, caractérisé en ce qu'il reconnaît spécifiquement la p42 de *P.vivax*.
- 19. Procédé de diagnostic différentiel permettant de distinguer entre une infection parasitaire due à *P.vivax*, d'une part, et une infection parasitaire due à un autre *plasmodium*, d'autre part, caractérisé par les mises en contact d'un prélèvement biologique infecté par un plasmodium avec un anticorps selon la revendication 18, d'une part, et avec un anticorps selon la revendication 16 ou 17, d'autre part, et la détection selon le cas, de la production ou non d'une réaction immunologique.

10

15

20

25

30

- 20. Vecteur modifié du type baculovirus recombinant contenant sous le contrôle d'un promoteur contenu dans ce vecteur et susceptible d'être reconnu par des cellules transfectables par ce vecteur, une première séquence nucléotidique codant pour un peptide signal exploitable par un système baculovirus, caractérisé par une deuxième séquence en aval de la première, également sous le contrôle de ce promoteur et dont au moins une partie code pour la séquence peptidique :
- soit d'un fragment peptidique C-terminal de 42 kilodaltons (p42) de la protéine 1 de surface (protéine MSP-1) de la forme mérozoïte d'un parasite du type *Plasmodium*, infectieux pour l'homme, et dont, le cas échéant, ont été délétées la région II et, le cas échéant aussi, une ou des parties de la région III, en particulier les parties les moins bien conservées de celles-ci;
- soit d'une partie de ce fragment peptidique dès lors que le produit d'expression de la deuxième séquence dans un système baculovirus est apte aussi à inhiber une parasitémie normalement induite <u>in vivo</u> par le parasite correspondant;
- soit d'un peptide capable d'induire une réponse immunologique de type cellulaire et/ou humorale équivalente à celle produite par ce fragment peptidique p42 ou à la susdite partie de ce fragment, et

ladite séquence nucléotidique ayant en outre une teneur en G et C comprise entre 40 et 60%, de préférence d'au moins 50% de la totalité des nucléotides dont elle est constituée.

- 21. Vecteur modifié selon la revendication 20, caractérisé en ce que la susdite deuxième séquence polypeptidique est conforme à celle définie dans l'une quelconque des revendications 2 à 9.
- **22.** Vecteur modifié selon la revendication 20, caractérisé en ce que la deuxième séquence nucléotidique est une séquence synthétique.
- 23. Vecteur modifié selon l'une quelconque des revendications 20 à 22, caractérisé en ce que la première séquence nucléotidique code

10

15

20

25

pour un peptide signal issu de *Plasmodium vivax* et normalement associé à la proteine MSP-1 de ce Plasmodium.

- 24. Vecteur modifié selon l'une quelconque des revendications 20 à 23, caractérisé en ce que la deuxième séquence nucléotidique est dépourvue à son extrémité 3' terminale de la séquence d'extrémité C-terminale hydrophobe qui est impliquée dans l'induction de l'ancrage de cette protéine recombinante à la membrane cellulaire de l'hôte dans lequel elle est exprimée, notamment dans une cellule d'insecte infectable par un baculovirus.
- 25. Vecteur modifié selon l'une quelconque des revendications 20 à 24, caractérisé en ce qu'il consiste en un baculovirus modifié.
- 26. Organisme, notamment cellule d'insecte du type Sf9, transfectable et transfecté par le vecteur modifié selon l'une quelconque des revendications 20 à 24.
- 27. ADN synthétique contenant une première séquence nucléotidique dont au moins une partie code pour la séquence peptidique :
- soit d'un fragment peptidique C-terminal de 42 kilodaltons (p42) de la protéine 1 de surface (protéine MSP-1) de la forme mérozoïte Plasmodium falciparum, infectieux pour l'homme et dont, le cas échéant, ont été délétées la région II et, le cas échéant aussi, une ou des parties de la région III, en particulier les parties les moins bien conservées de celles-ci;
- soit d'une partie de ce fragment peptidique dès lors que le produit d'expression de cet ADN dans un système baculovirus est apte à inhiber une parasitémie normalement induite in vivo par le parasite correspondant;
- soit d'un peptide capable d'induire une réponse immunologique de type cellulaire et/ou humorale équivalente à celle produite par ce fragment peptidique p42 ou à la susdite partie de ce fragment, et

10

15

20

25

ladite séquence nucléotidique ayant en outre une teneur en nucléotides G et C comprise entre 40 et 60%, de préférence d'au moins 50% du total des nucléotides dont est constitué le susdit ADN synthétique.

- 28. ADN synthétique selon la revendication 27, caractérisé en ce que sa première séquence nucléotidique est dépourvue à son extrémité 3' terminale de la séquence codant pour la région d'extrémité C-terminale hydrophobe normalement impliquée dans l'induction de l'ancrage de la protéine p19 dont la séquence est incluse dans celle de la p42, à la membrane cellulaire de l'hôte dans lequel elle est exprimée, notamment dans une cellule d'insecte infectable par un baculovirus.
- 29. ADN synthétique selon la revendication 27 ou la revendication 28, caractérisé en ce que la première séquence nucléotidique est précédée d'une séquence nucléotidique signal codant pour un peptide signal normalement associé à une protéine MSP-1 de *Plasmodium*, homologue ou hétérologue vis-à-vis de la séquence principale.
- **30.** ADN synthétique selon la revendication 29, caractérisé en ce que la séquence signal est issue de *P.vivax*.
- 31. ADN synthétique selon l'une quelconque des revendications 27 à 30, caractérisé en ce que la susdite première séquence nucléotidique inclut une séquence 3'-terminale codant pour une région polypeptidique d'ancrage à la membrane cellulaire, ladite région d'ancrage se fixant sur la protéine recombinante exprimée à la surface de la membrane de l'hôte cellulaire transformé avec un vecteur contenant ledit ADN synthétique, ladite séquence 3' étant homologue à celle de la séquence nucléotidique principale, ou hétérologue, notamment celle issue de *P. vivax*.
- **32.** ADN synthétique selon la revendication 31, caractérisé en ce que la séquence 3'-terminale est issue de *P. vivax*.

Ю

15

20

- 33. ADN synthétique selon l'une quelconque des revendications 27 à 31, caractérisé en qu'il est dépourvu de ladite séquence 3'-terminale.
- 34. Hybridome sécréteur d'anticorps monoclonaux ayant les spécificités des anticorps selon l'une quelconque des revendications 15 à 18.
- 35. Procédé de séparation d'un peptide p42 de spécificité donnée à partir d'un mélange de peptides, caractérisé par la mise en contact de ce mélange de peptides avec un anticorps correspondant, conforme à l'une quelconque des revendications 15 à 18, de préférence préalablement fixé sur un support insoluble, par la dissociation ultérieure du composé antigène-anticorps formé et par la récupération du peptide p42 purifié.
- 36. Utilisation de la protéine selon l'une quelconque des revendications 1 à 12 pour la préparation d'une composition immunogène susceptible d'induire une réponse immune contre une infection à *Plasmodium*.
- 37. Composition de vaccin comprenant à titre de principes actifs un mélange d'une protéine conforme à l'une quelconque des revendications 1 à 13 et soit de la p19 correspondante, soit d'une autre protéine recombinante, de type p42 ou p19, provenant d'un parasite homologue de celui dont est issu la susdite protéine.
- **38.** Composition de vaccin selon la revendication 37 caractérisée en ce que son mélange de principes actifs est choisi parmi les mélanges suivant :
- p42 de P.falciparum et p42 de P.vivax,
- p42 de P.falciparum et p19 de P.falciparum,
- p42 de P.vivax et p19 de P.vivax,
- p42 de *P.falciparum*, p19 de *P.falciparum* et p19 de *P.vivax*, p42 de
 P.vivax,

la p42 étant le cas échéant dépourvue de ses régions les plus hypervariables.

39. Hybridome selon la revendication 34, caractérisé en ce qu'il a été déposé à la CNCM sous le numéro I-1846, le 14 février 1997.

1/32

FIGURE 1A

E N CAG AAC A GAA AAT	L CTG CTG	ACC TGT 	E D G GAG GAC A GAA GAT	D S GAC TCG GAT TCT	•
o Tell Coc Parts	o <u>‡</u> = <u>‡</u>	3=3 4	T EACC GAG	4 5 = 5 = 5	
GE E	C K	P N CCC AAC	25 — 15 — 15 — 15 — 15 — 15 — 15 — 15 —	ACT AAA	
¥=\$	8=88=8 5=25=25	Z = Z = Z	× \$=\$		• Taa
A E E A	g=ge	GA = GE	₹ Ω <u>− Ω</u>	8=8°	TAA
> c	A — A — A	> 0 - 1 5 - 1 5 - 1	GCA GAC GCA GAC GCA GAT		S S S S S S S S S S S S S S S S S S S
o 8 <u>= 8</u>	D E SAC GAG	AAG TGC	GAT CAL	ATC ACG	7 - 13 - 13 - 13 - 13 - 13 - 13 - 13 - 1
± 5 = 5	→ 5 — E — 9 — 9	GAT N	०ॄष्ट≣्ष	×	HATCH THE
°5=5	# 5 = 5	8 6 7 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8	0 8 <u>— 8</u>	× \$=\$	o 8 = §
ATC TCG	# \$ _ \$ \$ _ \$	E GAG	N G NAC GGC NAT GGT	0 8 — 8 0 — 8	0 - 0 - 0 0 - 0 0 - 0
AAC AT		AN CAN	AAC AAT AAT AAT AAT AAT AAT AAT AAT AAT	S N AGC AAC AGC AAC	100=E
- H	0 5 — 5 0 5 — 5 0 5 — 5	Y X X	ε = 6 ε ε ε ε ε ε ε ε ε ε ε ε ε ε ε ε ε	2 <u>—8</u>	~ ຍ=ຍ ~ ຍ=ຍ
E GAA	م ال الم الم	AA H	AC S	° 5 — 5	Y TAC
Bac 19 PF 19	19	Bac 19 PF 19	19	Bac 19 PF 19	19

FIGURE 1B

F N I S Q H Q C V K K Q C P E N TTC AAC ATT TCA CAG CAC CAA TGC GTG AAA AAA CAA TGT CCC GAG AAC HII III III III III III III III III II	G C F R H L D E R E E C K C L L SC TGT TTC AGA CAC TTG GAC GAG AGA GAG GAG TGT AAA TGT CTG CTG	Y K Q E G D K C V E N P N P T C AC AAA CAG GAG GAC AAG TGC GTG GAG AAC CCC AAC CCG ACC TGT	E N N G G C D A D A K C T E E D GAG AAC AAC ACC GAG GAG GAC III	G S N G K K I T C E C T K P D S GC AGC AAG AAA ATC ACG TGT GAG TGT ACC AAA CCC GAC TCG	CG CTG TTC CAC GCC ATC TTC TGC AGC TCC TCT AAC TTC TTG GGC ATC L C	TTG TTG ATC CTC ATG TTG ATC TTG TAC AGC TTC ATT TAA
Site Eco RI E F Bac 19 G&A TTC PF 19	S G Bac 19 TCT GGC PF 19 TCT GGA	N Y Bac 19 AAC TAC	N E Bac 19 AAC GAG PF 19 AAC GAA	S G Bac 19 TCG GGC 1	A P P TAC CCG C	S F T T T T T T T T T T T T T T T T T T

FIGURE 1C

TGT	TTC	ပ္ပပ္သ	TAC Y	GAG	ပ္ပံ	SCG P	
A X	GAA	TCT	AAC N			TAC	
Acc	GAC	AC	CTG L	TGT	GAC	TCG	
GTT V	GTG V	GAG	CTG L	ACC	GAG	GAC	
	N N	CCC	TGT		GAG	CCC P	
TTT	8 8 8	TGT	XX ×		ACC T	X ×	
ATT	GTA V	S o				ACC	
TIC	CTT	¥	GAG	AAC	*	រិត្តរា	
rcr s	CAG	¥ ×	GAG E	GAG			TAA *
TTC F	X X	GTG V	AGA	GTG V	GAC		AGC
TTG	TAT Y	TGC	GAG E	TGC			
TTT F	AGT	S O	GAC	AAG		ATC	TTC
	GAA	CAC	TTG L	GAC	TGT	XXX	
CT3	ACA	CAG	CAC	၁၅၅			
ဗ္ဗင္ဗ	GAA E	TCG S	AGA R	GAG		၁၁၅	
X X	TGT	ATC	TTC F	CAG			
ATG M	\$ °	A SO	TGT C	¥ ¥	AAC	AGC	CTG

FIGURE 1D

	ပ္ပဋ္ဌ	TAC	GAG	ပ္ပ္ပ	SCG P	
	TCT	Ž z	AAC N	TCG	TAC	
GAA TTC	N A	CTG	TGT	GAC	TCG	
GAA	GAG	CTG L	ACC	GAG	GAC	
GAC	CCC	TGT	500 M			
GTG <		¥ ¥	AAC	ACC A	¥ § .	
	₹ ∘	TGT	ည္သမ	ပ္က ပ	ACC	
ပ္ပင္ မ	¥×	GAG	AAC 0	¥×	TGT	TAA
GTA <	\$×		GAG	ပ်ပွဲ ဇ	GAG	ŦŽ.
CIT GTA	GTG V	AGA	GTG V	GAC	TGT	AGC
S O		GAG				TGC
A A A	\$ 0	GAC		GAC	ATC	TTC
X	CAC	TTG			¥ X	GGC ATC
ACI S	CAG	CAC	ပ္သစ္သ	ပ္ပဋ္ဌ	AAG ×	ပ္ပိုင္မ
ξ _ω	TCG S	AGA R	GAG E	ပ္ပဋ္ဌ	၁၅၅	GAC
Š F	ATC	TTC F	CAG	AAC z	AAC	TTC
ξω	Z Z	TGT 0	¥ ×	AAC N	AGC	CTC 1.

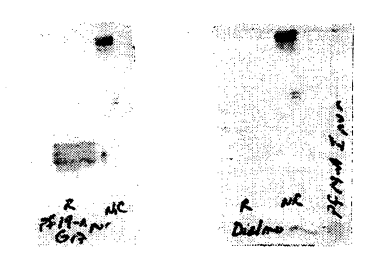
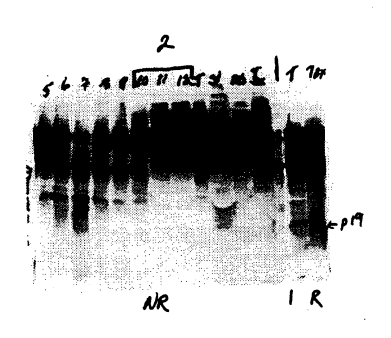
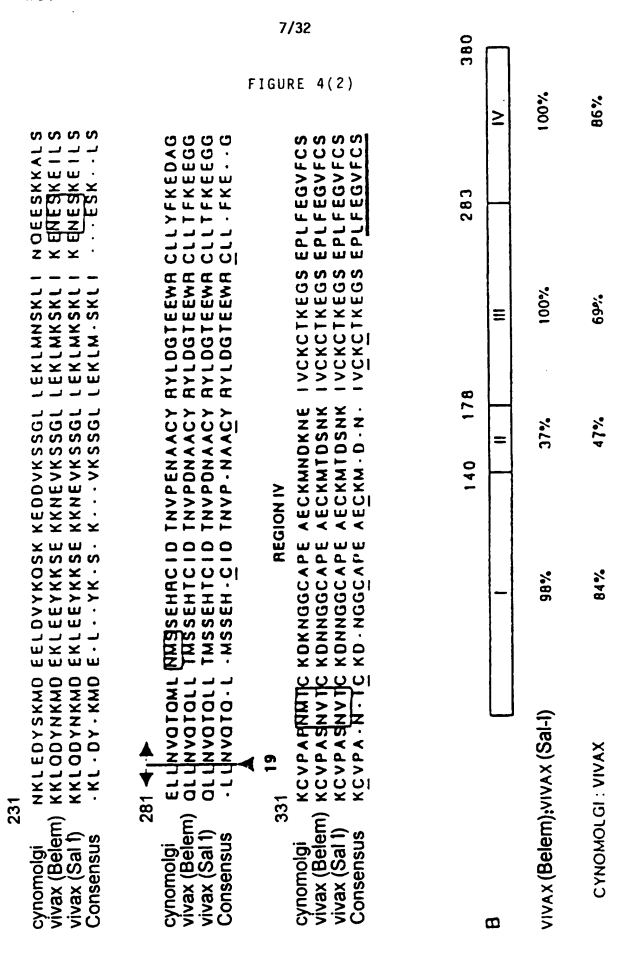


FIGURE 2



OPYKLLOLEK OPYKLLOLEK OPYKLLOLE KOL ENHV NA F **KOLENHVNAF KPLENHVNAL** K · L ENHV NA LEKKEAE FIGURE 4(1) LEKKEA **IEKKET** YSPSGEYIIK YSSSGEYIIK CYSSSGEYIIK ANDKAOLNAK TEKTOSNAK OSKATEFIAK LVSKVNTYTO NLKKVINNCO TLKK! INNCO LVSKVNTYTD NLKKVINNCO LV-KV-.YTD .LKK.INNCO PLAGMYKTIK PLAGMYKTIK PLAGMYKTIK KMGELYKTHL KMG - L YK - HL KMGELYKTHL **KMGDLYKKHI** PLAGMYKT I PHSGEY VLNSOLNPFK Y VLNSOLNPFK Y VLNSOLNP... NEYDVVYIK GE AER GEOS 1 LKK LGNVNEO . K. G. . . . LSSIGKEYST LVNKVHSYTD SOYDVYLK VLNSOLNPYS TANDGLAYYO SOYDVVYLK .. Y D V Y . K IGASVOCIOMY TANDGLAYYO TANDGVTYYN TANDG . . YY . REGIONI REGIONIE REGION III EDOIKKEOOEE AL KKANYFL D 1GAS-0.0. LVPAG IGASIOMOLA IVPOG LVPAG **ALKKANYFLE PLKKANYFLE** LNSLOKEYES LNSLOKEYES L - S - OKEY - . . V P . G ALKKANYFL EAPE I Eape I EAPEI NTNI I DML DS F NTNI TOML OS F NTNI TOML OS F DOVITGEAES I DOVITGEAES E DOVITGEAES E K AELEKYLPF I K AELEKYLPF I K · EL · KYLPF I DEVIDACIIKEV TAVIDEEVKKV **G**GVKTE**N**KKV V . X V . . KEELOKYLPF KKKLDGSYKY KKKLIGSYKY KKKL . GSYKY KKKLDGSYKY <u>=</u> 101 51 vivax (Belem) vivax (Belem) vivax (Belem) vivax (Belem) vivax (Belem) vivax (Sal I) vivax (Sal 1) vivax (Sal 1) vivax (Sal 1) Consensus vivax (Sal 1) Consensus Consensus Consensus Consensus cynomolgi cynomolgi cynomolg cynomolgi cynomolgi



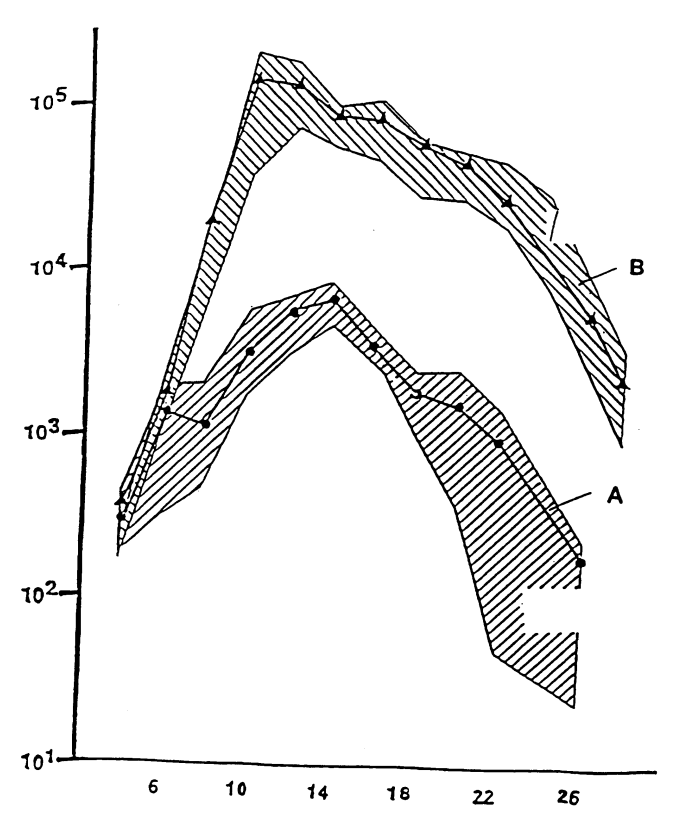


FIGURE 5

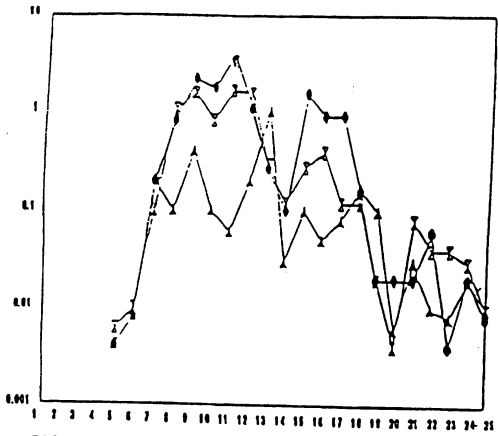
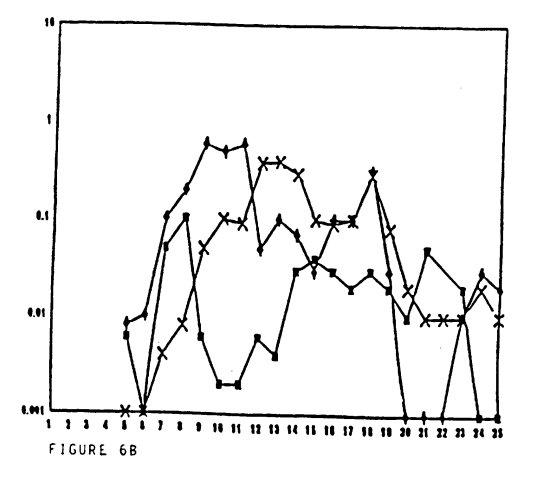
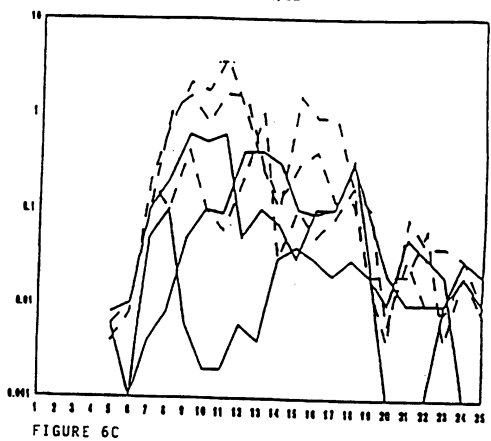
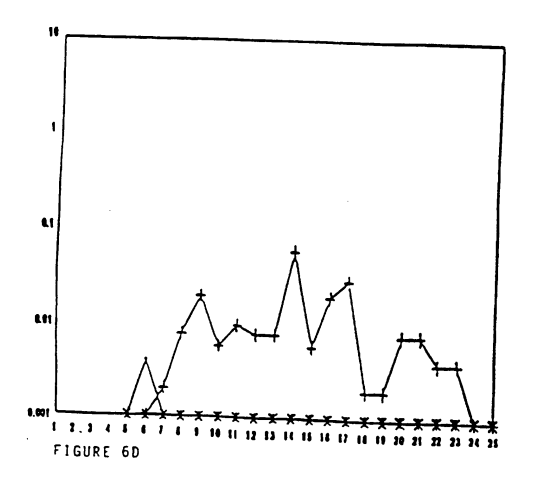


FIGURE 6A

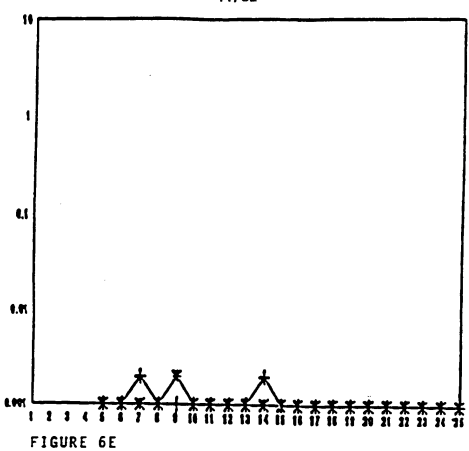


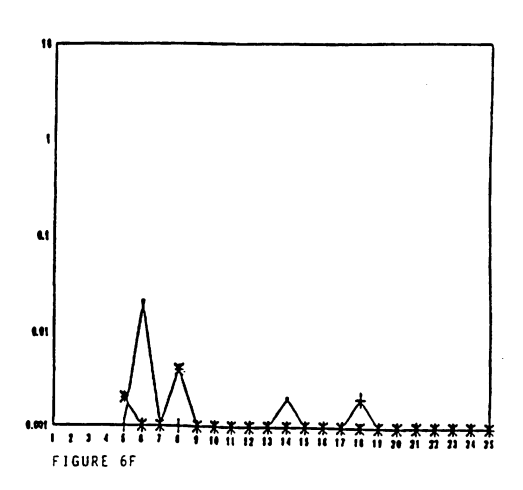
FFI III I F DE DEMON ACEMENT (DEC) E CO





FELLILLE FOR REMOUNDEMENT (DECLE DEL





12/32

Essai de vaccination de MSP-1 recombinant (p42 et p19) de Plasmodium cynomolgi chez le singe toque Macaca sinica

							nes
8 -	81	- 20 0: -	1 1 1	. 60	37 37	L	Absence de parasites dans 400 champs microscopiques
95 7 31	11				.02 0.1 0.1 1.0	0.08	osc.
95 7 30	16	1 89. 1	1 1 1	1 1 1			nict
95 7 29	15	1 20: 1	1 1 1	1 1 1	.03 0.09	0.05	os n
95 7 28	4	1 86 1	1 1 1	1 1 1	9.0 0.03	0.1 0.28 1.5	am
22 72	5	1 % 1	1 200. 1	200.	.03 0.07	0.03 0.12 0.1	cha
	•-	, 88, ,	1 1 1	1 1 1	9. 4 . <u>1</u> .0	1.0 0.3 0.27	400
95	12	1 88 1	1 1 1	1 1. 1	.006 0.39 0.05	1.04	ans
25 25	=	ı 6 . ı	1 1 1	1 1 1	.002 0.09 0.6	0.06 1.6 3.8	Š
95	0	, 86, 1	1 4 1	1 1 1	.002 0.1 0.5	1.8	site
95 7 23	0				.006 0.05 0.66 0.60		Jara
95	∞	1 2 6 1	1 1 0	111		0.4 2.1 2.1	le F
95 7 21	1	1 00.	1 1 1	1 1 8	0.1 0.2	0.1 9.8 8.0	၁
95 7 20	9	, 86. ,	, 200.	1 1 1	8 g :	0.1	sen
95 7 19	~	<u>8</u> ' '	1 1 1	8 1 1	- 0.01	<u>8</u> 2 8	Ab
0 . –		1 1 1	1 1 1	- 200:	86. ¹ 86.	\$ 8 8	#1
Année Mois Jour	ection	T434 T435 T428	T429 T426 T427	T430 T431 T433	T425 T436 T438	T437 T440 T441	t
∢- ′	Jours post-infecti	Vaccination p42	Vaccination p19	Vaccination p42+p19	Contrôles Eau physiologique, FCA/FIA	Contrôles Non-vaccinés	
		FIGURE	6G(1)	•	Cor Ear FC		

Essai de vaccination de MSP-1 recombinant (p42 et p19) de Plasmodium cynomolgi chez le singe toque Macaca sinica

	J	b		-		
95 8 15 32	1 1 1	1 1 1	1 1 1	8 8 8	1 8 8	901
95 8 14 31	1 1 1	1 1 1	1 1 4	8 8 1	1 8 8	
28 81 B	1 1 1	1 i l	1 1 1	ş. 8 8. 8 8	<u>9</u> . 8. 8.	9
95 8 12 29	1 1	1 1 1	1 1 7	8 8 8	<u>8</u> 8 8	
95 8 11 28	1 1 T	i 1 1	1 1 1	e 8 8	e: 8: §	\$ 6
95 8 10 27	1 I	1 1 1	1 1 1	96. 0. 80. 10.	<u>9</u> . 2 . 8 .	
95 9 26	1 1 1	1 1 1	i i i	§ 2 8	86. <u>2</u> 0. <u>20</u> .	7
95 8 8 25	1 1 1	1 1 1	1 1 1	1 9 2	9: 6: 8 :	7
95 8 7 24	1 1 1	t 1 1	1 1 1	1 8 8	ន ខ ន	7
95 8 6 5 23	1 8 1	1 1 1	1 1 1	20. O.	<u>8</u> 2 8	1
95 8 5 22	1 🙀 1	1 1 1	1 1 1	₽ 5 ° '	<u> </u>	3
95 8 4 4 21	1 86 1	1 1 1	1 1 1	20.	8 8 8	\$
95 3	1 👸 1	1 i 1	1 1 1	9. 2.	99. 99. 82.	~ (
95 8 2 19	- 200 :	1 1 1	1 1	25. 8 5. 2 5.	- . 25. 25.	Abone de maracites dans 400 chames missonians
Année Mois Jour Yection	T434 T435 T428	T429 T426 T427	T430 T431 T433	T425 T436 T438	T437 T440 T441	1
Année Mois Jour Jours post-infection	Vaccination p42	Vaccination p19	Vaccination p42+p19	Contrôles Eau physiologique, FCA/FIA	Contrôles Non-vaccinés	
	FIGURE	6G(2)	-	Cont Eau FCA	O Z	

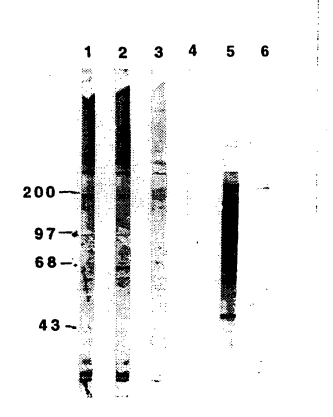


FIGURE 7 A

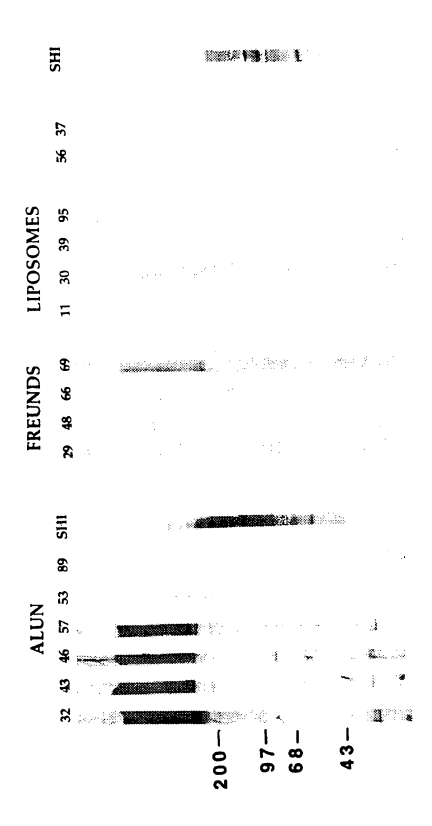
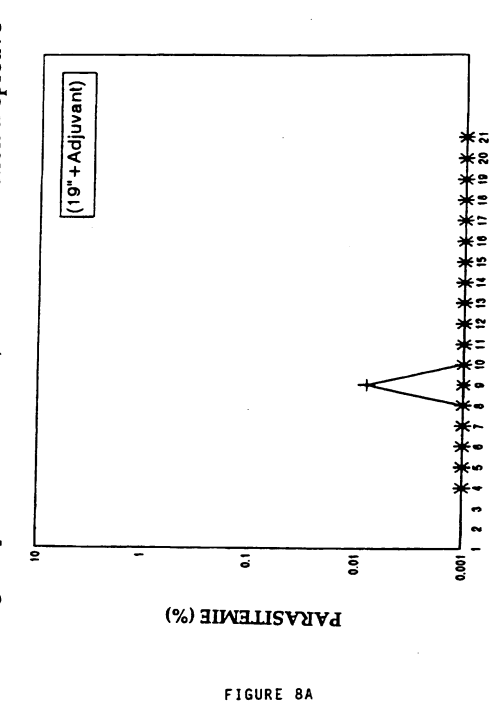


FIGURE 7B

Essai de vaccination de MSP-1 recombinant (p19) de Plasmodium cynomolgi chez le singe toque Macaca sinica; deuxième infection d'épreuve



JOURS POST-INFECTION

Essai de vaccination de MSP-1 recombinant (p19) de Plasmodium cynomolgi chez le singe toque Macaca sinica; deuxième infection d'épreuve

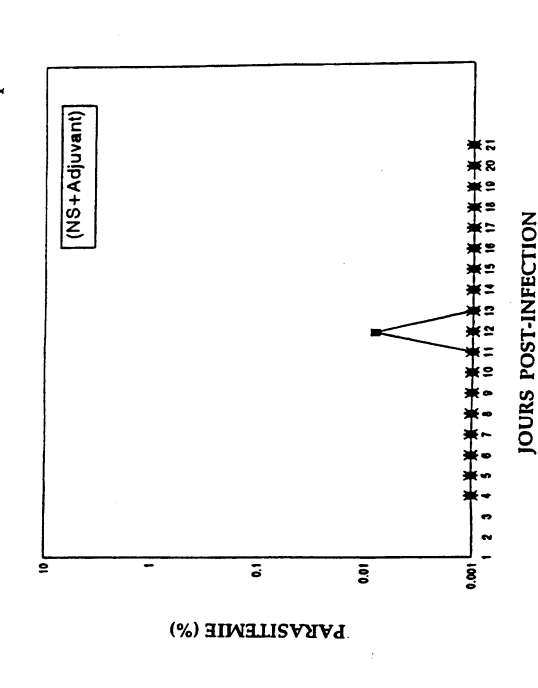


FIGURE 88

JOURS POST-INFECTION

Essai de vaccination de MSP-1 recombinant (p19) de Plasmodium cynomolgi chez le singe toque Macaca sinica; deuxième infection d'épreuve

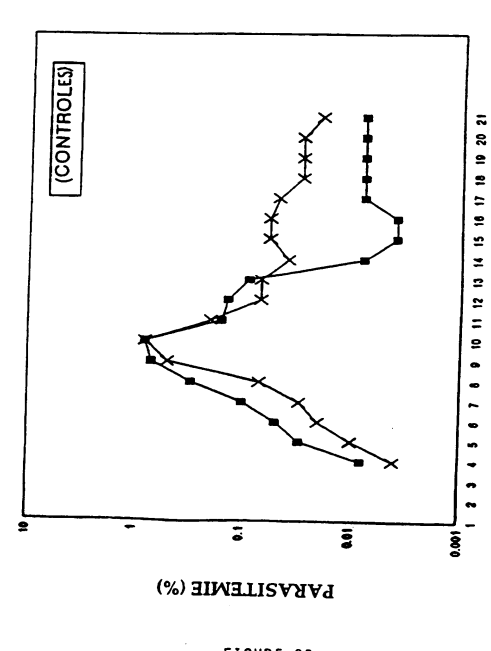


FIGURE 8C

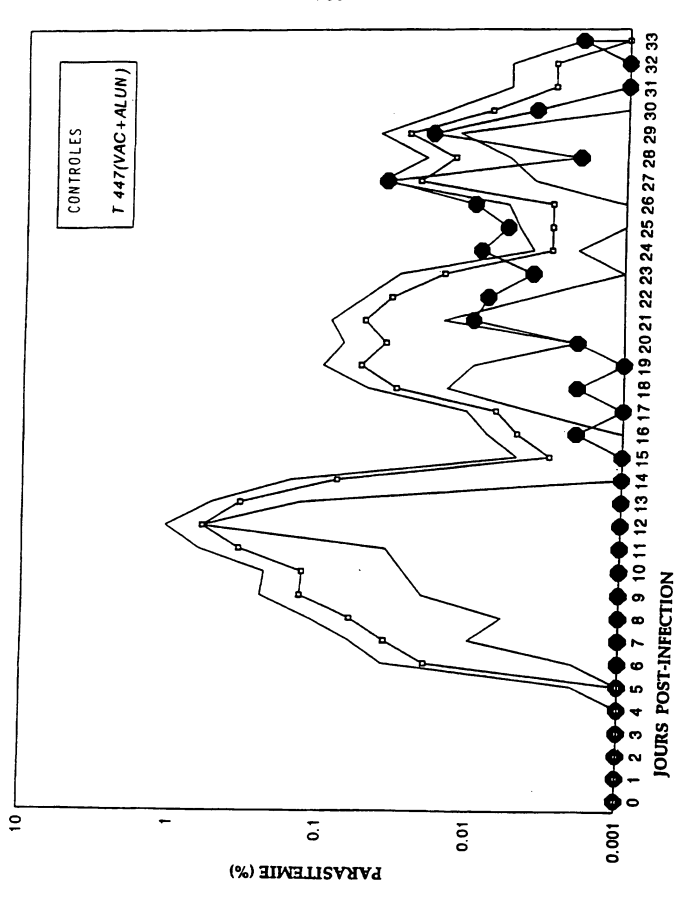
19/32

FIGURE 8D

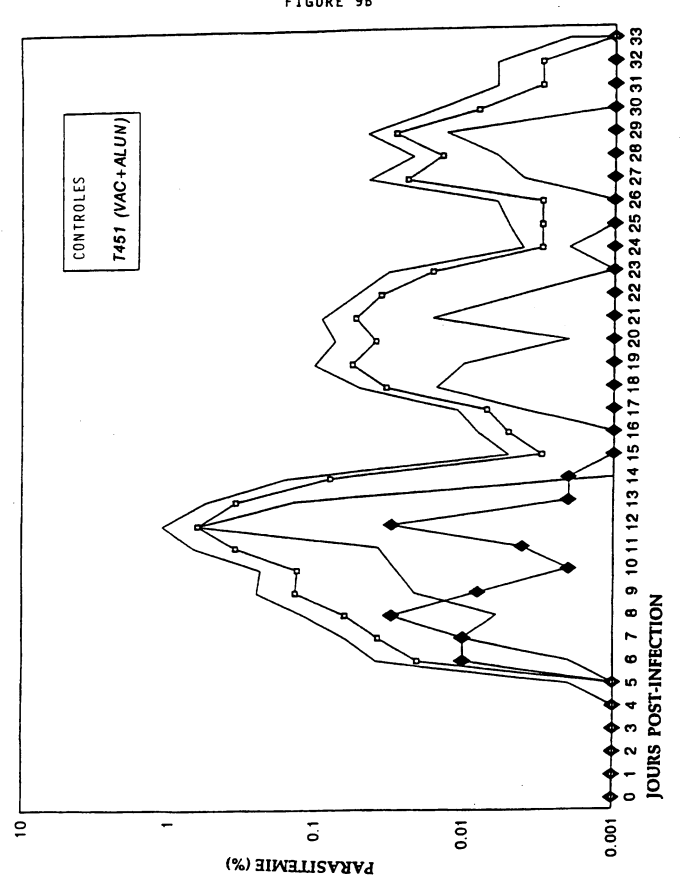
Essai de vaccination de MSP-1 recombinant (p19) de Plasmodium cynomolgi chez le singe toque Macaca sinica; deuxième infection d'épreuve

Année	8	8	8	8	8	8	8	8	•			8	96	8	96	፠	8	8
Mois	7	7	7	7	7	7	. ~	7		7	7						7	7
Jours post-infection		4	√ .	9	7	∞	0	01	Ξ	12		14	15	_	17	82	61	8
Nombre de jours après l'épreuve	4	~	9	7	•	•	10	11	12	13	14	15	91	11	8	19	8	21
Vaccination p19																		
T 426	1	i I	1	. 1	1	809	ŧ	1	ı	1	1	ı	ı	1	1	ı	,	1
T 427	ï	1	ı	1	ı	ı	1	1	1	ı	ı	ı	1	1	1	1	1	ŀ
1429			ı	1		1	ı	1	1	1	ı	1	ı	1	,	.,	ı	1
Contrôles Eau physiologique, RCA/FIA																		
T 436	,		1	ı	ı	1	1	1	1	ı	1	ı	ì	1	ı	ı	ı	ı
T 425	,	,	1	1	ı	1	1	ı	88	i	ı	ı	ı	1	ı	1	ı	
1.4.38	1	1	1	1	1		ı	ı	ı	ı	ı	1	ŧ	t	1	ı	ı	ı
Contrôles Non-vaccinés																		
T 448							8.0	.16	1.	8	80.	96.	.00	806	800	908	908	.008
449	96. 2.). 	.02	.03 .03	0.07	0.5	80	0.2	.07	.07	9.	8.	8	20.	.03	.03	.03	.02
ì	Absence de parasites dans 400 champs microscopiques	nce	de p	aras	ites	dan	3 400	cha	sdw	nic Pic	rosce	piq	ues					

FIGURE 9A









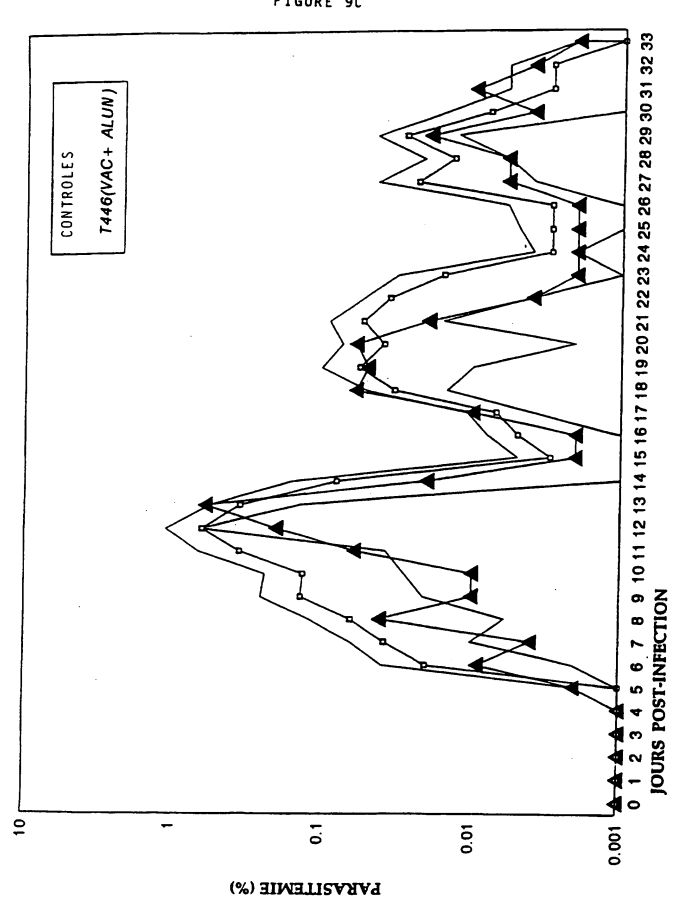
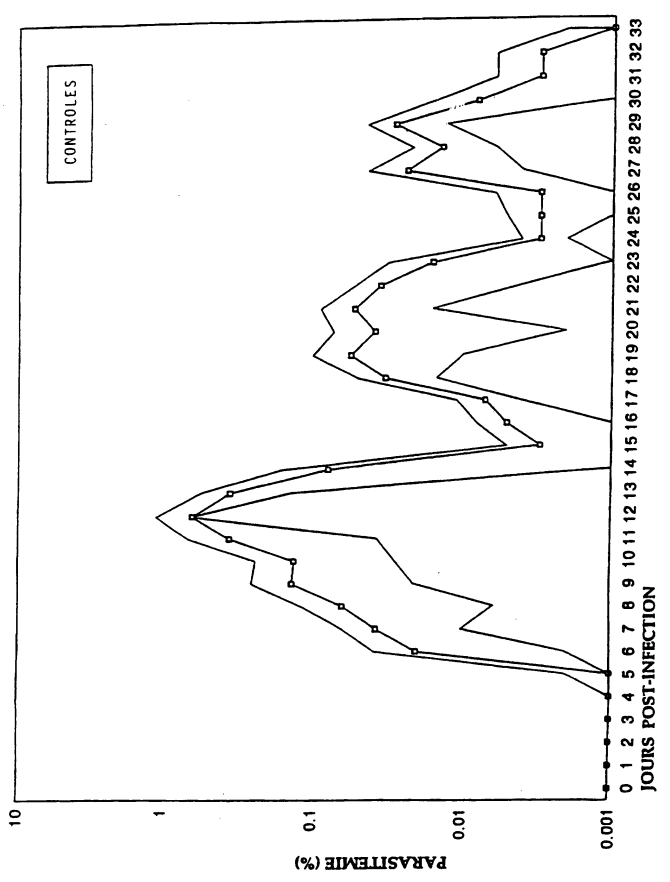


FIGURE 9D



Essai de vaccination P. cynomolgi / singe toque avec le MSP-1 p19 de P. cynomolgi e

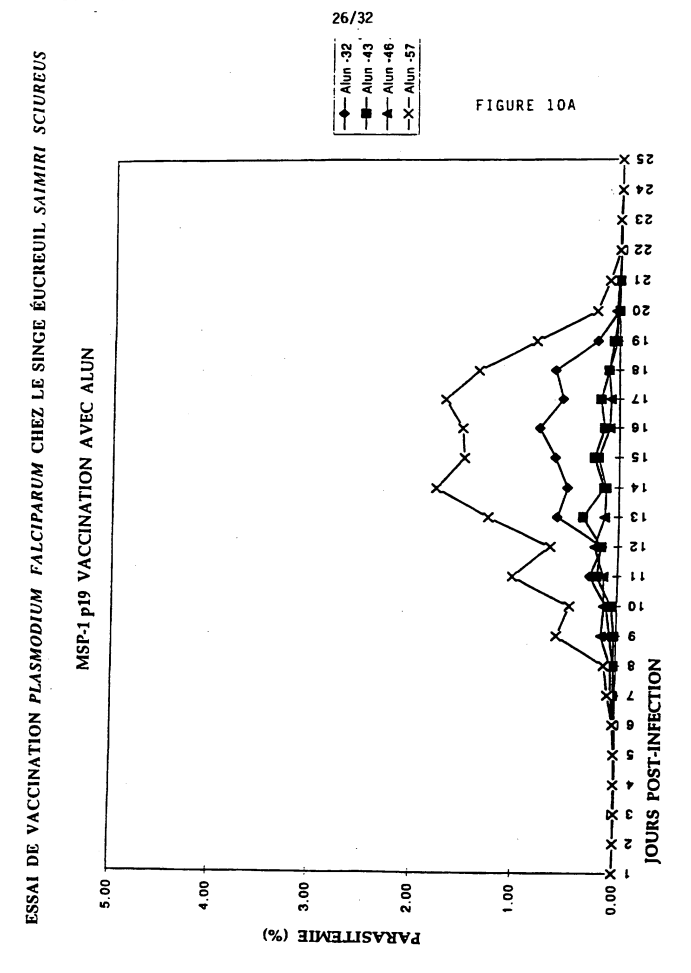
7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7	Année		96	96	96	96	96	96	96	96	96	8	90	90	٥
Jour 17 18 19 20 21 22 23 24 25 26 27 DPE 1 ALUN) 0.002 0.009 0.004 0.04 0.01 0.01 0.05 0.02 0.00 0.002 0.002 -	₩	Si	7	7	7	7	7	7	7	_	}	} ^	3 ~	g ,	g ,
5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 ALUN) 0.002 0.009 0.004 0.04 0.01 0.01 0.06 0.2 0.6 0.02 0.002 -	Jo _C	•	7	18	19	20	21	22	23	. 54	25	, 90	77	, °C	\
ALUN) 0.002 0.009 0.004 0.04 0.01 0.01 0.06 0.2 0.6 0.02 0.002		-,	10	9	7	œ	Ø	9	1	12	13	4	15	16	17
ALUN) 0.002 0.009 0.004 0.04 0.01 0.01 0.06 0.2 0.6 0.02 0.002	GROUPE 1							-							
0.002 0.009 0.004 0.04 0.01 0.01 0.06 0.2 0.6 0.02 0.002	(19 + ALUN)														
JPE 2 ALUN) 0.002 0.01 0.05 0.04 0.06 0.04 0.12 0.2 0.00 0.000 0	T 446	0.0			0.004	0.04	0.01	0.01	90.0	0.2	9	000			č
JPE 2 ALUN) 0.002 0.01 0.05 0.04 0.06 0.04 0.03 0.002 0.002 - 0.002 0.01 0.05 0.04 0.06 0.04 0.12 0.2 0.12 0.02 0.006 0.002 0.05 0.06 0.14 0.3 0.28 0.8 1.3 0.63 0.02 0.002 0.008 0.05 0.08 0.14 0.4 0.3 0.2 0.002	T 447	1	•	ı	ı	I	1	i		! 1) }	0.02	0.002	0.002	0.0
ALUN) 0.002 0.01 0.05 0.04 0.06 0.04 0.12 0.2 0.12 0.02 0.006 0.002 0.05 0.06 0.14 0.3 0.28 0.8 1.3 0.63 0.02 0.002 0.008 0.05 0.08 0.14 0.4 0.3 0.2	T 453	ì	Ö.		0.01	0.03	0.008	0.002	0.004	0.03	0.002	0.002	i i	0.002	i i
ALUN) 0.002 0.01 0.05 0.04 0.06 0.04 0.12 0.2 0.12 0.02 0.006 0.002 0.05 0.06 0.14 0.3 0.28 0.8 1.3 0.63 0.02 0.002 0.008 0.05 0.08 0.14 0.4 0.3 0.2 0.002	GROUPE 2														
0.002 0.01 0.05 0.04 0.06 0.04 0.12 0.2 0.12 0.02 0.006 0.002 0.05 0.06 0.14 0.3 0.28 0.8 1.3 0.63 0.02 0.002 0.008 0.05 0.08 0.14 0.4 0.3 0.2 0.002	(NS + ALUN)														
0.002 0.05 0.06 0.14 0.3 0.28 0.8 1.3 0.63 0.02 0.002 0.008 0.05 0.08 0.14 0.4 0.3 0.2 0.002	T 450	0.00			0.05	0.04	90.0	0.04	0.12	0.2	0 12	000	900	ç	,
0.008 0.05 0.08 0.14 0.4 0.3 0.2 0.00	T 454	0.00			90.0	0.14	0.3	0.28	8.0	د .	0.63	0.02	0.000	0.00	2 6
	T 455	J	1	ı	i	0.008	0.05	0.08	0.14	4.0	0.3	0.2	0 000	0.002	000

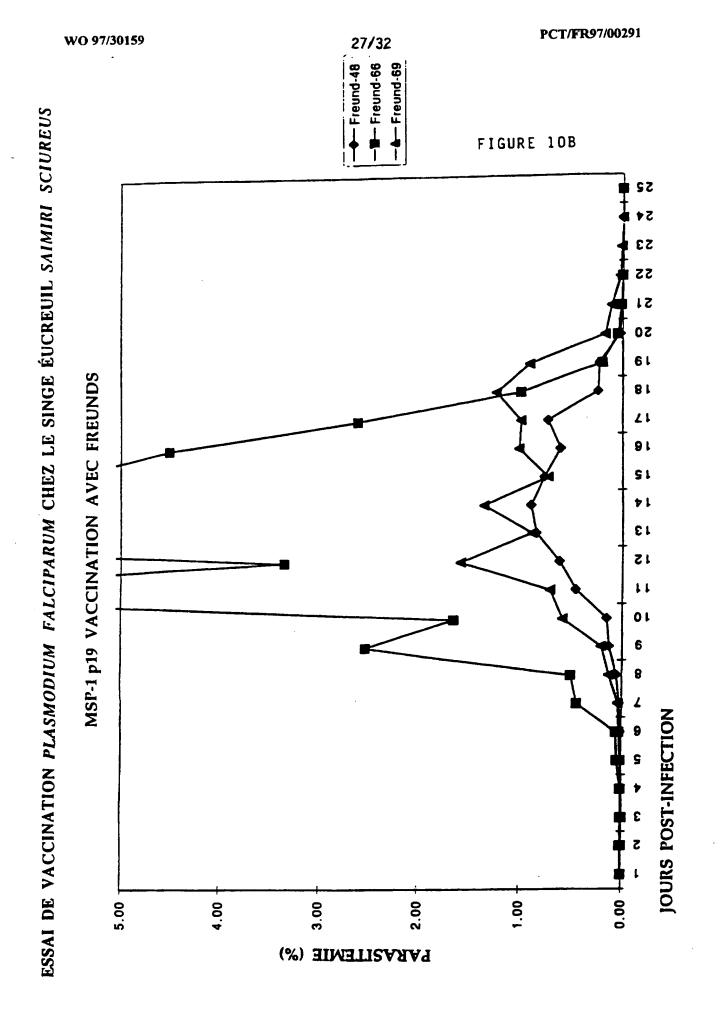
négatif pour des parasites dans 400 champs microscopiques

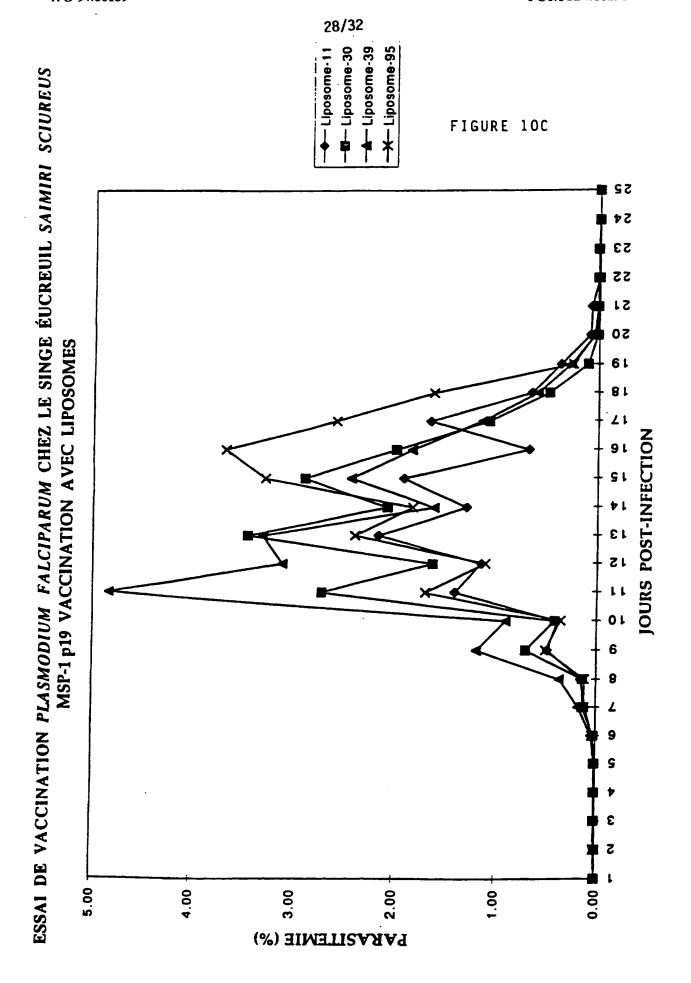
Essai de vaccination P. cynomolgi / singe toque avec le MSP-1 p19 de P. cynomolgi en alun

Année	90	80	90	90	9	8							
		9	0	0	စ္တ	S	96	96	96	9	96 6	96 6	9 6
Mois	_	7	80	ဆ	æ	80	ω	œ	ω	ω	œ	œ	œ
Jour	. 30	31	~-	7	ო	4	လ	9	7	©	, on	, <u>c</u>	, ==
	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	33
GROUPE 1													
(19 + ALUN)													
T 446	90.0	0.05	90.0	0.02	0.004	0.002	0.002	0.002	0.002	9000	0.00	000	0.004
T 447	0.002	ı	0.005	0.01	0.008	0.004	0.00	0.006	0.01	0.04	0.000	0.02	0.00
T 453	ı	ı	ı	1	. 1	i	ı	ı	1		1	1	
GROUPE 2													
(NS + ALUN)										_			
T 450	0.05	0.04	9000	0.001	0.001	0.001	0.004	900.0	900.0	0.05	0.02	0.04	0.002
T 454	0.04	0.12	60.0	0.09	0.008	0.008	0.002	0.002	0.004	0.02	0.02	0.04	0.02
T 455	0.008	0.01	0.02	0.07	0.1	0.04	0.002	ı	1	0.005	0.002	0.006	0.002

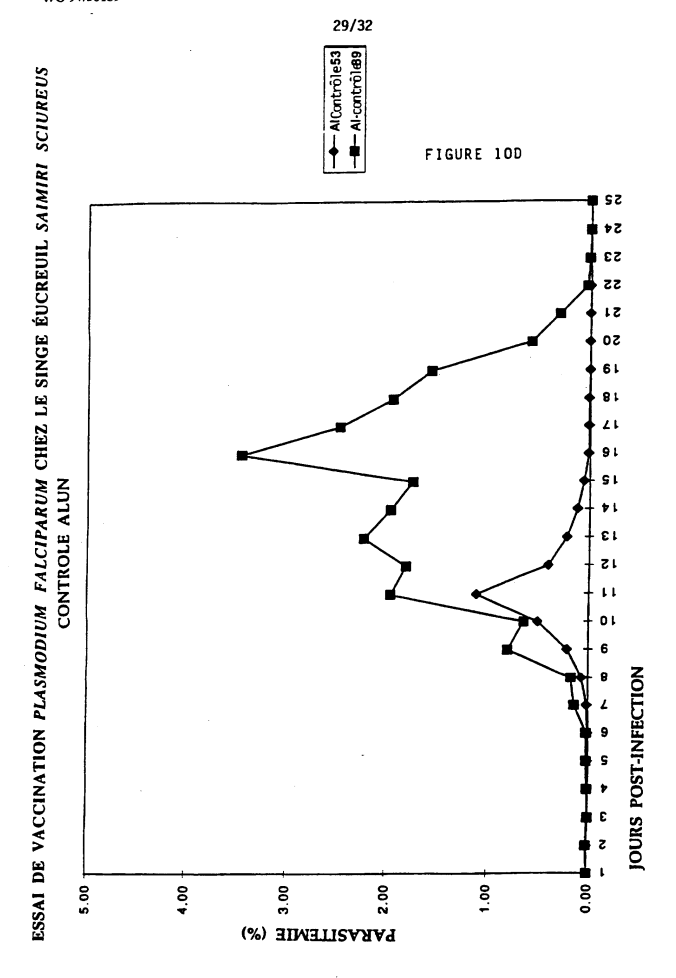
- négatif pour des parasites dans 400 champs microscopiques

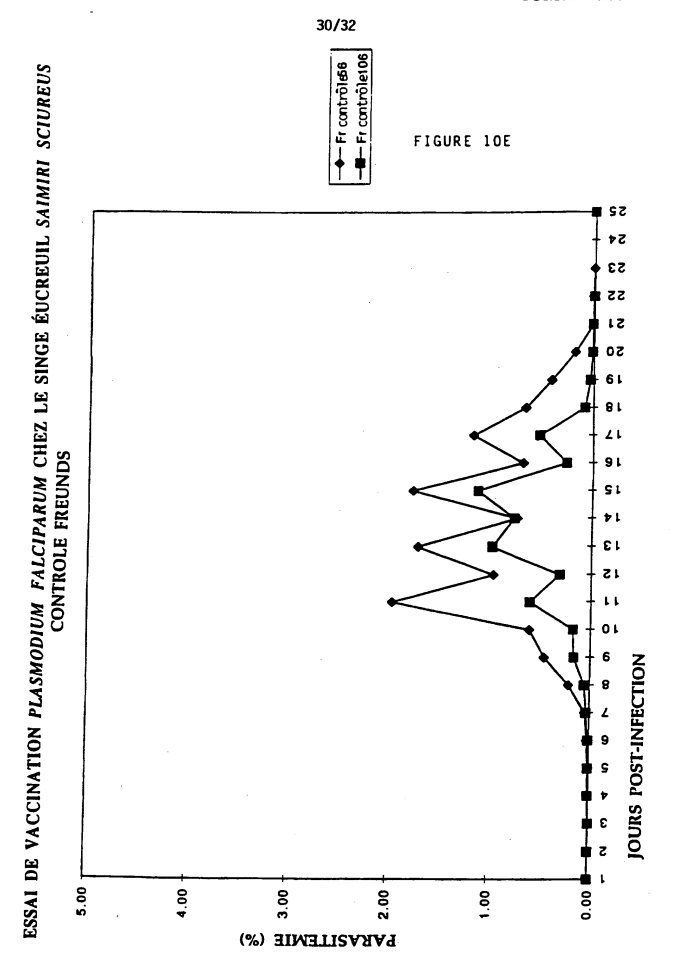


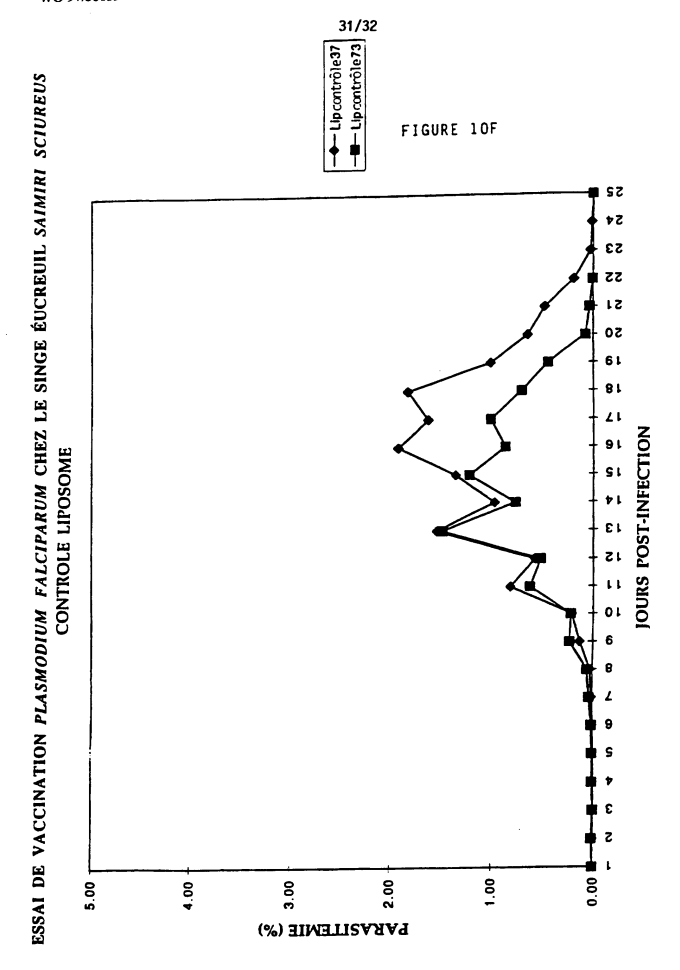


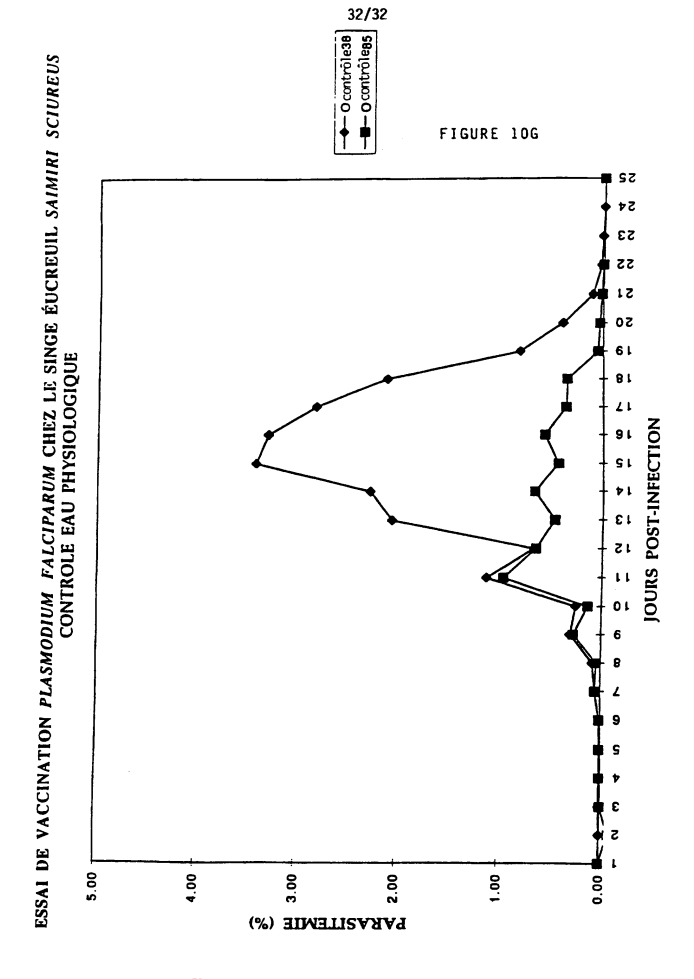


. . . . _ _









FEUILLE DE REMPI ACEMENT (DEC) E 261



ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

DENAMEDE INTERNATIONALE PUBLIFF EN VERTU	J DU	TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCI)
		(11) Numéro de publication internationale: WO 97/30159
(51) Classification internationale des brevets ⁶ :		
C12N 15/30, 15/86, C07K 14/445,	A3	(43) Date de publication internationale: 21 août 1997 (21.08.97)
16/20		
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR9' (22) Date de dépôt international: 14 février 1997 (14)		Plasserand S.A., S, The Charter ==garay
(22) Date de dépôt international: 14 février 1997 (14	4.02.7	
(30) Données relatives à la priorité: 96/01821 14 février 1996 (14.02.96)	F	(81) Etats désignés: AU, CA, CN, JP, KP, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).
(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): INS PASTEUR [FR/FR]; 25-28, rue du Docteur-Roux, Paris Cédex 15 (FR).	r-131.	Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification
(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf FR US): YORK UNIVERSITY [US/US]; Medical Center, 5	: NE 50 Fi	modifications some request
Avenue, New York, NY 10016 (US).		(88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 31 décembre 1997 (31.12.97)
(72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): LONGACRE-A Shirley [FR/FR]; 11, rue d'Assas, F-75006 Par ROTH, Charles [US/FR]; c/o Rimond, Agnès, Geneviève-Couturier, F-92500 Rueil-Malmaisor NATO, Faridabano [FR/FR]; 65, rue Mirabeau, Antony (FR). BARNWELL, John, W. [US/US]; Al 10D, 3 Washington Square Village, New York, No. (US) MENDIS Kamini [LK/LK]; Kynsey Road, F	18, 1 18, 1 n (Fl F-921 partmo Y 100	E. R.). ue R.). 60 ent 12

(54) Title: RECOMBINANT PROTEIN CONTAINING A C-TERMINAL FRAGMENT OF PLASMODIUM MSP-1

(US). MENDIS, Kamini [LK/LK]; Kynsey Road, P.O. Box

(54) Titre: PROTEINE RECOMBINANTE CONTENANT UN FRAGMENT C-TERMINAL DE MSP-1 TDE PLASMODIUM

(57) Abstract

271, Columbo 8 (LK).

The invention relates to a recombinant protein fabricated in a baculovirus system, of which the essential constitutive polypeptide sequence is that of a C-terminal fragment of 42 kilodaltons (p42) of the surface protein 1 (protein MSP-1) of the merozoite form of a parasite of the Plasmodium type, particularly Plasmodium falciparum, which is infectious for humans, said p42 fragment being particularly deleted of its region II and, if necessary, also of its region III. Said recombinant protein is applicable to the production of vaccines against malaria.

(57) Abrégé

L'invention concerne une protéine recombinante, fabriquée dans un système à baculovirus, dont la séquence polypeptidique constitutive essentielle est celle d'un fragment C-terminal de 42 kilodaltons (p42) de la protéine 1 de surface (protéine MSP-1) de la forme mérozoîte d'un parasite du type Plasmodium, en particulier Plasmodium falciparum, infectieux pour l'Homme, ce fragment p42 étant particulièrement délété de sa région II et, le cas échéant, aussi de sa région III. Cette protéine recombinante est applicable à la production de vaccins contre la malaria.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Arménie	GB	Royaume-Uni	MW	
ΑT	Autriche	GE	Géorgie		Malawi
ΑU	Australie	GN	Guinée	MX	Mexique
BB	Barbade	GR	Grèce	NE	Niger
BE	Belgique	HU	Hongrie	NL	Pays-Bas
BF	Burkina Faso	1E	Irlande	NO	Norvège
BG	Bulgarie	iT	Italic	NZ	Nouvelle-Zélande
BJ	Bénin	JP		PL	Pologne
BR	Brésil	KE	Japon	PT	Portugal
BY	Bélarus	KG	Kenya	КO	Roumanie
CA	Canada	KP	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CF	République centrafricaine	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CG	Congo	145	de Corée	SE	Suède
СН	Suisse	KR	République de Corée	SG	Singapour
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kazakhstan	SI	Slovénie
CM	Cameroun	Li	Liechtenstein	SK	Slovaquie
CN	Chine	LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
CS		LR	Libéria	SZ	Swaziland
	Tchécoslovaquie	LT	Lituanie	TD	Tchad
CZ	République tchèque	LU	Luxembourg	TG	Togo
DE	Allemagne	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DK	Danemark	MC	Monaco	TT	-
EE	Estonie	MD	République de Moldova	UA	Trinité-et-Tobago
ES	Espagne	MG	Madagascar		Ukraine
FI	Finlande	ML	Mali	UG	Ouganda
FR	France	MN	Mongolie	US	Etats-Unis d'Amérique
GA	Gabon	MR	Mauritanie	UZ VN	Ouzbékistan

nal Application No PCT/FR 97/00291

A. CLASSIF	COTKI	14/445 C07K16/20	
IPC 6	C12N15/30 C12N15/86 C07K1	[4/445 C0/K10/20	
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national class	seification and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED	ification symbols	
Minimum do	cumentation searched (classification system followed by class CO7 K	modion symbols	
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent	that such documents are included in the fields sea	rohed
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of da	ata base and, where practical, search terms used)	
	TO DE DEL EVANT		
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with Indication, where appropriate, of the	he relevant passages	Relevant to claim No.
Category *	CREBON OF BOOLINGING WILL HIGHER STATE OF THE STATE OF TH		
	MOLECULAR AND BIOCHEMICAL PAR	ASITOLOGY.	1
A	vol. 74, no. 1, 20 December 1	995,	
	nages 105-111, XP000603955		
	LONGACRE, S.: "The Plasmodiumerozoite surface protein 1 C	m cynomoly: -terminal	<u> </u>
	sequence and its homologies w	ith other	
	Plasmodium species"		
	cited in the application see page 107, column 1, line	A - nage 189	
	column 1, line 17	4 - page 100,	
ł	see page 109, column 1, line	5 - line 11;	
	figures 1,2		
		-/	
		•	
X Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
* Special o	alegories of sited documents :	"T" later document published after the into or priority date and not in conflict with	ternational filing date
A docum	ent defining the general state of the art which is not	cited to understand the principle or t	heory underlying the
"E" earlier	idered to be of particular relevance document but published on or after the international	invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot be considered.	olaimed invention
filing	date	involve an inventive step when the o	DOUMENT IS TEMPTI GIOTHE
which	h is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an	MARKING RIGID WILLIAM
O docum	nent referring to an oral disolosure, use, exhibition or r means	document is combined with one or i	ious to a person skilled
•P• docum	nent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same pate	nt family
	e actual completion of the international search	Date of mailing of the international s	earch report
		2 6 -11- 1997	
:	21 August 1997	2 0 77 7007	
Name and	I mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	- · ·	
-	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fev: (+31-70) 340-3016	CHAMBONNET, F	

1

Inter nal Application No
PCT/FR 97/00291

.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PCT/FR 97/00291
ategory °		Relevant to claim No.
A	MOLECULAR AND BIOCHEMICAL PARASITOLOGY, vol. 64, no. 2, 1 January 1994, pages 191-205, XP000603954 LONGACRE, S. ET AL.: "Plasmodium vivax merozoite surface protein 1 C-terminal recombinant proteins in baculovirus" cited in the application see the whole document	20
A	EP 0 154 454 A (WELLCOME FOUND) 11 September 1985 see claims	1,10
		·

International application No.

PCT/FR 97/00291

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of i
This inte	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	ernational Scarching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
2.	. Claims 1-14, 21, 36-38 and in part 20, 22, 23 . Claims 15-19, 34, 35, 39 . Claims 20, 22-23 in part
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. X	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: 1-14, 21, 36-38 and in part 20, 22, 23
Remar	k on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
	No protest accompanied the payment of additional search fees.

...lormation on patent family members

Interr nat Application No
PCT/FR 97/00291

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
P 0154454 A	11-09-85	AU 592749 B AU 3904685 A DK 79985 A GB 2154592 A IL 74409 A JP 2584733 B JP 61019490 A JP 6189772 A PH 25993 A US 5597708 A	25-01-90 05-09-85 23-08-85 11-09-85 26-08-94 26-02-97 28-01-86 12-07-94 13-01-92 28-01-97

1

nternationale No Dema' PCT/FR 97/00291

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C07K16/20 C07K14/445 C12N15/86 C12N15/30 CIB 6 Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 C07K Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquets a porté la recherche Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés) C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS no des revendiostions visées Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents Catégorie 1 MOLECULAR AND BIOCHEMICAL PARASITOLOGY, Α vol. 74, no. 1, 20 Décembre 1995, pages 105-111, XP000603955 LONGACRE, S.: "The Plasmodium cynomolgi merozoite surface protein 1 C-terminal sequence and its homologies with other Plasmodium species" cité dans la demande voir page 107, colonne 1, ligne 4 - page 109, colonne 1, ligne 17 voir page 109, colonne 1, ligne 5 - ligne 11; figures 1,2 Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents X Catégories spéciales de documenta cités: Todocument ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international "X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "Y" document perticulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à documents de même nature, cette combinaison étant évidente une exposition ou tous autres moyen pour une personne du métier °P° document publié avant la date de dépôt international, mais "&" document qui fait partie de la même famillede brevets postérieurement à la date de priorité revendiquée Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 2 6 -11- 1997 21 Août 1997 Fonctionnaire autorisé Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

CHAMBONNET. F

Deme: internationale No PCT/FR 97/00291

C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	1 101/18	97/00291
atégorie 1			
_		pertinents	no, des revendications visées
A	MOLECULAR AND BIOCHEMICAL PARASITOLOGY, vol. 64, no. 2, 1 Janvier 1994, pages 191-205, XP000603954 LONGACRE, S. ET AL.: "Plasmodium vivax merozoite surface protein 1 C-terminal recombinant proteins in baculovirus" cité dans la demande voir le document en entier		20
	EP 0 154 454 A (WELLCOME FOUND) 11 Septembre 1985 voir revendications		1,10
			;

Demande internationale nº

PCT/FR 97/00291

Cadre I	Observations - lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas taire l'objet d'une recherche (suite du point 1 de la première feuille)
Conforme	ément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants:
1.	Les revendications n' ^{os} se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir:
	Les revendications n ^{os} se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier:
	Les revendications n° ^a sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).
Cadre I	l Observations - lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)
1.	stration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir: REVENDICATIONS 1-14, 21, 36-38 et partiellement 20, 22, 23 REVENDICATIONS 15-19, 34, 35, 39 REVENDICATIONS 20, 22-23 partiellement
1.	Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.
2.	Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prêtaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.
3.	Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications n ^{ce}
4. X	Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications n os 1-14, 21, 36-38 et partiellement 20, 22, 23
Remark	Que quant à la réserve Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposa Le paiement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.

Renseignements relatifs au ... nembres de familles de brevets

Dema: Internationale No PCT/FR 97/00291

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 0154454 A	11-09-85	AU 592749 B AU 3904685 A DK 79985 A GB 2154592 A IL 74409 A JP 2584733 B JP 61019490 A JP 6189772 A PH 25993 A US 5597708 A	25-01-90 05-09-85 23-08-85 11-09-85 26-08-94 26-02-97 28-01-86 12-07-94 13-01-92 28-01-97